

· bC	<b>"T</b>					
		許協力条約	世界知際	的所有権機関		
16	740, C12N 15/62, 5/16,	C07K 16/18, C12P 21/08	1 1	ハて公開され	た国際出願	
(21) 国際出	出願番号		(4	3) 国際公開日		WO00/00219
(22) 国際権 (30) 年 10/180 (30) 年 10/180 (71) 4 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	順日 データ Pl43 1998年6月 (米国を除くすべての指定) AKU KABUSHIKI KAISH 京都北区浮間五丁目5番1月 があり、(米国についてのみ) NARI, Toshiaki)[JP/JP] NARI, Toshiaki)[JP/JP] 財験場市駒門1-135 内 Shizuoka, (JP)	IA)[JP/JP]  Tokyo, (JP)	9/03433 (0 06.99) H LI SE JP YU GB	81) 指定国 AE, CA, CH, CN, CU, CZ, R, HU, ID, IL, IN, IS U, LV, MD, MG, MR, S, SE, SG, SI, SK, SL, J, ZA, ZW, 欧州特 GR, IE, IT, LU M	, AL, AM, AT, AU, AZ, , DE, DK, EE, ES, FI, G S, JP, KE, KG, KR, KZ, , MN, MW, MX, NO, N T, JTM, TR, TT, UA, 1 T, CA, BE, CH, CY, DE , NL, PT, SE, OADMAN	BA, BB, BG, BR, BY, B, GD, GE, GH, GM, LC, LK, LR, LS, LT, UG, US, UZ, VAC
7) Abstract	ルシウム血症クリーゼ治療	IIC CRISIS 東剤				

# (57) Abstract

Abstract
Remedies for hypercalcemic crisis which contain as the active ingredient a substance capable of inhibiting bonding of a parathyroid hormone-associated peptide to its receptor.

(57)要約

副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を阻害する物質を有効成 分として含む高カルシウム血症クリーゼ治療剤。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報) RSSSSSSSTTTTTTUUUUUVYZZZ

下が、アイン・アイン・アイン・アイン・アイン・アイン・アイン・アイン・アイン・アイン・	GD グレナダ GE グルジア	K C C I K R S T V Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y

#### 明細書

# 高カルシウム血症クリーゼ治療剤

# 技術分野

本発明は副甲状腺ホルモン関連ペプチド(Parathyroid hormone related protein (PTHrP))とその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含有する悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼ治療剤に関するものである。

# 背景技術

悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症は、全悪性腫瘍患者の 5~20%にみられる重 篤な合併症状であり、放置すれば確実に死に至るため、悪性腫瘍の末期的症状で あると考えられている。高カルシウム血症のコントロールは患者の治療予後と QOL (Quality of Life) に大きく影響することから、臨床的に重要な役割を持つ。

悪性腫瘍患者における高カルシウム血症は、一般に、腫瘍産生性の体液性骨吸収因子による HHM (Humoral hypercalcemia of malignancy) と、骨に転移又は浸潤した腫瘍の局所的な作用による LOH (Local Osteolytic hypercalcemia) とに大別される。HHM では骨吸収又は骨破壊の亢進によりカルシウムの流出が増加し、腎のカルシウム排泄能の低下とあいまって高カルシウム血症を生ずると考えられている(和田誠基及び永田直一、内科 69、644-648)。

高カルシウム血症は、血清カルシウム値が 12mg/dl を超えるとその症状が現れると考えられ、その症状として、初期に食思不振、悪心、嘔吐が悪性腫瘍患者において非特異的に認められる。高カルシウム血症が悪化すると、腎遠位尿細管の障害で水分の濃縮力が低下するために多尿となり、また、悪心、嘔吐により水分が十分に摂取されないため脱水を伴い、腎、皮膚、血管、肺、心、および胃における石灰化が起こる。高カルシウム血症がさらに悪化すると、全身倦怠、嗜眠、錯乱などの意識障害が現れ、ついには昏睡および心停止を起こす恐れがある(ハリソン内科書、3427、内科学、1081-1084、朝倉書店)。

悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症のうち HHM を起こす液性因子として、PTH(副

甲状腺ホルモン; Parathyroid Hormone) 様の物質である副甲状腺ホルモン関連ペプチド (Parathyroid Hormone related Peptide、以下「PTHrP」という) が Moseley, J. M. らにより見いだされた (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1987)、84, 5048-5052)。

その後、PTHrPをコードする遺伝子が単離され(Suva, L. J. et al., Science (1987) 237, 893)その解析から、ヒト PTHrP は遺伝子の選択的スプライシングに基づく 139、141 及び 173 個のアミノ酸からなる三種が存在すること、並びに血中では全構造を有する PTHrP (1-139) の限定分解に基づく様々なフラグメントが存在することが明らかになった(Baba, H. Clinical Calcium (1995) 5, 229-223)。PTHrP は、N 末端側第 1 位から第 13 位のアミノ酸 13 個のうち 8 個が PTH と同一である他、第 14 位から第 34 位アミノ酸部位においても PTH と類似の立体構造を呈するものと推定され、少なくとも N 末端側においては PTH と共通の PTH/PTHrP 受容体に結合する(Jueppner, H. et al., Science (1991) 254, 1024-1026、Abou-Samra, A-B. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1992) 89, 2732-2736)。

PTH/PTHrP 受容体は主に骨と腎に存在し(滋野長平、Clinical Calcium (1995) 5,355-359)、PTHrP が受容体に結合することにより複数の細胞内シグナル伝達系が活性化されることが知られている。その一つは、アデニルシクラーゼであり、もう一つはフォスフォリパーゼ C である。アデニルシクラーゼの活性化により、細胞内 cAMP 濃度が上昇しプロテインキナーゼ A が活性化される。また、フォスフォリパーゼ C はフォスファチジルイノシトール 4,5-ビスフォスフォネートを分解してイノシトール 1,4,5-トリフォスフォネートとジアシルグリセロールを生じさせる。これらのシグナル伝達系には G 蛋白質が関与する(Coleman,D. T. et al., Biochemical mechanisms of parathyroid hormone action. In: "The parathyroids" (Bilezikian, J. P. et al.), Raven press, New York, (1994) page 239)。PTHrP は、これらのシグナル伝達系を介して、HHM に観察される高カルシウム血症、低リン血症、腎リン再吸収能の低下、腎性 cAMP 排泄の増加などを引き起こす。

このように、PTHrP は悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症に密接に関連するのみ

ならず、急激な血中カルシウムの上昇による全身倦怠、嗜眠、錯乱などの意識障害や昏睡にいたる高カルシウム血症クリーゼの原因になっている。悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼをきたした場合は、カルシトニン、ステロイド剤、ビスフォスフォネート、リン酸緩衝液、生理食塩水、フルセミドなどを用いて高カルシウム血症と一般状態の改善をはかる。しかしながら、これらの薬剤は連続使用により効果が低減すること、強い副作用が発現すること、又は薬効発現が遅いことなどから、より治療効果が高く副作用の少ない薬剤の使用が期待されている。

特に、高カルシウム血症クリーゼをきたす患者は、急激な血中カルシウムの上昇から死に至る危険性もあるため、一刻も早く血中カルシウム濃度を低下させる必要がある。しかし、現在までのところ、安全で且つ即効的な高カルシウム血症クリーゼの治療薬として満足のいく薬剤はまだ知られていない。

一方、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症治療の新しい試みとして、Kukreja, S. C. らは、ヒト肺ガン細胞又はヒト喉頭ガン細胞を移植して高カルシウム血症を生じた無胸腺マウスに PTHrP に対する中和抗血清を投与すると、血中カルシウム濃度及び尿 cAMPレベルが減少したことを報告している(J. Clin. Invest. (1988) 82, 1798-1802)。佐藤幹二らは、PTHrP 産生ヒト腫瘍を移植したヌードマウスに PTHrP (1-34) に対する抗体を投与すると、高カルシウム血症を低減させ、マウスの生存時間を大幅に延長させたことを報告している(J. bone & Mine. Res. (1993) 8, 849-860)。また、特開平 4-228089 号には、ヒト PTHrP (1-34) に対するマウスノヒトキメラ抗体が開示されている。

前記のごとく、ヒト型化抗体は悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼの緊急処置の目的のために有用であると予想されるが、PTHrP に対するヒト型化抗体は知られておらず、前記文献にはその示唆もなされていない。また、ヒト型化抗体の製造方法において任意の抗体に普遍的に適用し得る画一的な方法は存在せず、特定の抗原に対して十分な結合活性、中和活性を示すヒト型化抗体を作製するためには種々の工夫が必要である(例えば、Sato, K. et al., Cancer Res., 53, 851-856, 1993 を参照のこと)。

発明の開示

本発明は、PTHrP とその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含む 高カルシウム血症クリーゼに対する治療剤を提供することを目的とする。

本発明者らは、かかる治療剤を提供すべく鋭意研究を重ねた結果、副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を阻害する物質により、目的が達成されることを見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を 阻害する物質を有効成分として含む高カルシウム血症クリーゼ治療剤である。上 記物質としては、副甲状腺ホルモン関連ペプチド受容体に対するアンタゴニスト、 抗副甲状腺ホルモン関連ペプチド抗体等が挙げられる。あるいは、上記物質は、 抗副甲状腺ホルモン関連ペプチド抗体断片及び/又はその修飾物でもよい。また、 抗体(モノクローナル抗体を含む)としてはヒト型化又はキメラ化されたもの(例え ばヒト型化抗体としてヒト型化#23-57-137-1 抗体)が挙げられる。

さらに本発明は、副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を阻害 する物質を有効成分として含む、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼ治療 剤に関する。

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明は、副甲状腺ホルモン関連ペプチド (Parathyroid hormone related protein: PTHrP) とその受容体 (PTHrP 受容体) との結合を阻害する物質を有効成分として含む高カルシウム血症クリーゼ治療剤である。

「PTHrP と PTHrP 受容体との結合を阻害する物質」とは、PTHrP に結合することにより PTHrP が PTHrP 受容体と結合することを阻害する物質、あるいは PTHrP 受容体に結合することにより PTHrP が PTHrP 受容体と結合することを阻害する物質をいう。前者に該当する物質としては、例えば抗 PTHrP 抗体が挙げられ、後者に該当する物質としては、例えば PTHrP 受容体に対するアンタゴニスト (PTHrP アンタゴニストともいう) が挙げられる。

PTHrP アンタゴニストとしては、ポリペプチドや低分子物質が挙げられる。例

えば、PTHrP に対して拮抗的に PTHrP 受容体に結合する物質(特開平 7-165790 号 公報、Peptides (UNITED STATES) 1995, 16 (6) 1031-1037、Biochemistry (UNITED STATES) Apr. 28 1992, 31 (16) 4026-4033、特表平 5-509098 号公報などに記載のポリペプチド) が挙げられる。なお、これらのポリペプチドは、ペプチド合成の常法手段によって化学合成することができる。

これら PTHrP アンタゴニストは、本来の PTHrP ペプチドと競合して PTHrP 受容体に結合するが、その後のシグナル伝達を阻害してカルシウム濃度の上昇を抑制する機能を有するものである。

また、上記例示のポリペプチドのうち、少なくとも1個のアミノ酸が欠失、置換、挿入等の変異が導入されたポリペプチドであって、同等の PTHrP アンタゴニスト活性を有するものも本発明の PTHrP アンタゴニストに含まれる。

本発明の高カルシウム血症クリーゼ治療剤としては、患者あたり、好ましくは 0.1~1000mg/body、さらに好ましくは 0.5~1000mg/body、さらに好ましくは 1~100 mg/body の薬剤を投与後、速やかにカルシウム濃度が低下し、さらに長時間にわたってカルシウム濃度が再上昇しないもの、あるいは顕著に効果が持続するものが好ましい。具体的には、薬剤投与後 24 時間以内、好ましくは 6 時間以内、さらに好ましくは 4 時間以内に、血清補正カルシウム値を 1mg/dL 以上低下させるもの、又は正常化(血清補正カルシウム値 10.4mg/dL 以下)させ若しくは 2 mg/dL 以上低下させるものを、本発明の治療剤として使用することができる。さらに薬剤投与後 24 時間以上、好ましくは 3 日間以上、さらに好ましくは 5 日間以上、さらに好ましくは 7 日間以上、最も好ましくは 10 日間以上にわたり、血清補正カルシウム値が再上昇しない状態を維持し得るもの、又は薬剤投与後前値より 2 mg/dL 以上低下した状態若しくは正常化した状態を維持し得るものが好ましい。

ここでいう血清補正カルシウム値は次式で算出される。

① 血清アルブミン値が 4g/dL 未満の場合

血清補正カルシウム値(mg/dL) = 実測血清カルシウム値(mg/dL) + [4.0-血清 アルブミン値(<math>g/dL)]

② 血清アルブミン値が 4g/dL 以上の場合

血清補正カルシウム値 (mg/dL) =実測血清カルシウム値 (mg/dL)

発明を実施するための最良の形態

本発明では、「PTHrP と PTHrP 受容体との結合を阻害する物質」として抗 PTHrP 抗体を例に説明する。

抗 PTHrP 抗体としては、例えばヒト型化抗体、ヒト抗体 (W096/33735 号公報) 又はキメラ抗体 (特開平 4-228089 号公報) などの公知の抗体のほか、本発明における抗体 (#23-57-137-1 抗体) などが挙げられる。なお、抗体はポリクローナル抗体でもよいがモノクローナル抗体であることが好ましい。

#### 1. 抗 PTHrP 抗体

本発明で使用される抗 PTHrP 抗体は、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼ治療剤の治療効果を有するものであれば、その由来、種類(モノクローナル、ポリクローナル)および形状を問わない。

本発明で使用される抗 PTHrP 抗体は、公知の手段を用いてポリクローナルまたはモノクローナル抗体として得ることができる。本発明で使用される抗 PTHrP 抗体として、特に哺乳動物由来のモノクローナル抗体が好ましい。哺乳動物由来のモノクローナル抗体は、ハイブリドーマに産生されるもの、および遺伝子工学的手法により抗体遺伝子を含む発現ベクターで形質転換した宿主に産生されるものを含む。この抗体は PTHrP と結合することにより、PTHrP が PTH/PTHrP 受容体に結合するのを阻害して PTHrP のシグナル伝達を遮断し、PTHrP の生物学的活性を阻害する抗体である。

このような抗体としては、ハイブリドーマクローン#23-57-137-1 により産生される#23-57-137-1 抗体が挙げられる。

なお、ハイブリドーマクローン#23-57-137-1 は、mouse-mouse hybridoma #23-57-137-1 として、工業技術院生命工学工業技術研究所 (茨城県つくば市東 1丁目 1番 3号) に、平成 8年 8月 15日に、FERM BP-5631 としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている。

#### 2. 抗体産生ハイブリドーマ

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマは、基本的には公知技術を使用し、以下のようにして作製できる。すなわち、PTHrP を感作抗原として使用して、これを通常の免疫方法にしたがって免疫し、得られる免疫細胞を通常の細胞融合法によって公知の親細胞と融合させ、通常のスクリーニング法により、モノクローナルな抗体産生細胞をスクリーニングすることによって作製できる。

具体的には、モノクローナル抗体を作製するには次のようにすればよい。

まず、抗体取得の感作抗原として使用されるヒト PTHrP を、Suva, L. J. et al., Science (1987) 237, 893 に開示された PTHrP 遺伝子/アミノ酸配列を発現することによって得る。すなわち、PTHrP をコードする遺伝子配列を公知の発現ベクター系に挿入して適当な宿主細胞を形質転換させた後、その宿主細胞中または培養上清中から目的の PTHrP タンパク質を公知の方法で精製する。

次に、この精製 PTHrP タンパク質を感作抗原として用いる。あるいは、PTHrP の N 末端の 34 個のペプチド(配列番号 75)について、化学合成により作製することもでき、これを感作抗原として使用することもできる。

感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的にはげっ歯類の動物、例えば、マウス、ラット、ハムスター、あるいはウサギ、サル等が使用される。

感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法にしたがって行われる。例えば、一般的方法として、感作抗原を哺乳動物の腹腔内または皮下に注射することにより行われる。具体的には、感作抗原を PBS (Phosphate-Buffered Saline) や生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものを所望により通常のアジュバント、例えばフロイント完全アジュバントを適量混合し、乳化後、哺乳動物に 4-21 日毎に数回投与する。また、感作抗原免疫時に適当な担体を使用することもできる。

このように哺乳動物を免疫し、血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを確認 した後に、哺乳動物から免疫細胞を採取し、細胞融合に付されるが、好ましい免 疫細胞としては、特に脾細胞が挙げられる。

前記免疫細胞と融合される他方の親細胞として、哺乳動物のミエローマ細胞を用いる。このミエローマ細胞は、公知の種々の細胞株、例えば、P3 (P3x63Ag8.653

(J. Immnol. (1979) 123, 1548-1550)、 P3x63Ag8U.l (Current Topics in Microbiology and Immunology (1978) 81, 1-7)、 NS-1 (Kohler. G. and Milstein, C. Eur. J. Immunol. (1976) 6, 511-519)、 MPC-11 (Margulies. D. H. et al., Cell (1976) 8, 405-415)、SP2/0 (Shulman, M. et al., Nature (1978) 276, 269-270)、 FO (de St. Groth, S. F. et al., J. Immunol. Methods (1980) 35, 1-21)、 S194 (Trowbridge, I. S. J. Exp. Med. (1978) 148, 313-323)、 R210 (Galfre, G. et al., Nature (1979) 277, 131-133) 等が好適に使用される。

前記免疫細胞とミエローマ細胞との細胞融合は、基本的には公知の方法、たとえば、ミルステインらの方法 (Kohler. G. and Milstein, C. Methods Enzymol. (1981) 73. 3-46) 等に準じて行うことができる。

より具体的には、前記細胞融合は、例えば細胞融合促進剤の存在下に通常の栄養培養液中で実施される。融合促進剤としては、例えばポリエチレングリコール (PEG)、センダイウィルス (HVJ) 等が使用され、更に所望により融合効率を高めるためにジメチルスルホキシド等の補助剤を添加使用することもできる。

免疫細胞とミエローマ細胞との使用割合は任意に設定することができる。例えば、ミエローマ細胞に対して免疫細胞を 1-10 倍とするのが好ましい。前記細胞融合に用いる培養液としては、例えば、前記ミエローマ細胞株の増殖に好適な RPMI1640 培養液、MEM 培養液、その他、この種の細胞培養に用いられる通常の培養液が使用可能であり、さらに、牛胎児血清 (FCS)等の血清補液を併用することもできる。

細胞融合は、前記免疫細胞とミエローマ細胞との所定量を前記培養液中でよく混合し、予め 37℃程度に加温した PEG 溶液 (例えば平均分子量 1000-6000 程度)を通常 30-60% (w/v) の濃度で添加し、混合することによって目的とする融合細胞 (ハイブリドーマ) を形成する。続いて、適当な培養液を逐次添加し、遠心して上清を除去する操作を繰り返すことによりハイブリドーマの生育に好ましくない細胞融合剤等を除去する。

このようにして得られたハイブリドーマは、通常の選択培養液、例えば HAT 培養液 (ヒポキサンチン、アミノプテリンおよびチミジンを含む培養液) で培養することにより選択される。上記 HAT 培養液での培養は、目的とするハイブリドー

マ以外の細胞(非融合細胞)が死滅するのに十分な時間(通常、数日〜数週間)継続する。ついで、通常の限界希釈法を実施し、目的とする抗体を産生するハイブリドーマのスクリーニングおよび単一クローニングを行う。

また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上記ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球を in vitro で PTHrP に感作し、感作リンパ球をヒト由来の永久分裂能を有するミエローマ細胞と融合させ、PTHrP への結合活性を有する所望のヒト抗体を得ることもできる(特公平 1-59878 号公報参照)。さらに、ヒト抗体遺伝子の全てのレパートリーを有するトランスジェニック動物に抗原となる PTHrP を投与して抗 PTHrP 抗体産生細胞を取得し、これを不死化させた細胞から PTHrP に対するヒト抗体を取得してもよい(国際特許出願公開番号 WO 94/25585 号公報、WO 93/12227 号公報、WO 92/03918 号公報、WO 94/02602 号公報参照)。

このようにして作製されるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマは、 通常の培養液中で継代培養することが可能であり、また、液体窒素中で長期保存 することが可能である。

当該ハイブリドーマからモノクローナル抗体を取得するには、当該ハイブリドーマを通常の方法にしたがい培養し、その培養上清として得る方法、あるいはハイブリドーマをこれと適合性がある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として得る方法などが採用される。前者の方法は、高純度の抗体を得るのに適しており、一方、後者の方法は、抗体の大量生産に適している。

#### 3. 組換え型抗体

本発明では、モノクローナル抗体として、抗体遺伝子をハイブリドーマからクローニングし、適当なベクターに組み込んで、これを宿主に導入し、遺伝子組換え技術を用いて産生させた組換え型のものを用いることができる(例えば、Vandamme, A. M. et al., Eur. J. Biochem. (1990) 192, 767-775, 1990 参照)。

具体的には、抗 PTHrP 抗体を産生するハイブリドーマから、抗 PTHrP 抗体の可変 (V) 領域をコードする mRNA を単離する。 mRNA の単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法 (Chirgwin, J. M. et al., Biochemistry (1979) 18, 5294-5299 )、AGPC 法 (Chomczynski, P. et al., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-159)

等により行って全 RNA を調製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia 製)等を使用して目的の mRNA を調製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia 製)を用いることにより mRNA を直接調製することもできる。

得られた mRNA から逆転写酵素を用いて抗体 V 領域の cDNA を合成する。cDNA の合成は、AMV Reverse Transcriptase First-strand cDNA Synthesis Kit (生化学工業社製) 等を用いて行う。また、cDNA の合成および増幅を行うには、5'-Ampli FINDER RACE Kit (Clontech 製) および PCR を用いた 5'-RACE 法 (Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1988) 85, 8998-9002、Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2932)等を使用することができる。

得られた PCR 産物から目的とする DNA 断片を精製し、ベクターDNA と連結する。 さらに、これより組換えベクターを作製し、大腸菌等に導入してコロニーを選択 して所望の組換えベクターを調製する。そして、目的とする DNA の塩基配列を公 知の方法、例えば、ジデオキシヌクレオチドチェインターミネーション法等によ り確認する。

目的とする抗 PTHrP 抗体の V 領域をコードする DNA を得たのち、これを、所望の抗体定常領域(C 領域)をコードする DNA を含有する発現ベクターへ組み込む。

本発明で使用される抗 PTHrP 抗体を製造するには、抗体遺伝子を発現制御領域、例えば、エンハンサー、プロモーターの制御のもとで発現するよう発現ベクターに組み込む。次に、この発現ベクターにより、宿主細胞を形質転換し、抗体を発現させる。

抗体遺伝子の発現は、抗体重鎖 (H 鎖) または軽鎖 (L 鎖) をコードする DNA を別々に発現ベクターに組み込んで宿主細胞を同時形質転換させてもよいし、あるいは H 鎖および L 鎖をコードする DNA を単一の発現ベクターに組み込んで宿主細胞を形質転換させてもよい (WO 94/11523 号公報参照)。

また、組換え型抗体の産生には上記宿主細胞だけではなく、トランスジェニック動物を使用することができる。例えば、抗体遺伝子を、乳汁中に固有に産生される蛋白質(ヤギβカゼインなど)をコードする遺伝子の途中に挿入して融合遺伝子として調製する。抗体遺伝子が挿入された融合遺伝子を含む DNA 断片をヤギの胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ導入する。胚を受容したヤギから生まれるト

ランスジェニックヤギまたはその子孫が産生する乳汁から所望の抗体を得る。また、トランスジェニックヤギから産生される所望の抗体を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert, K.M. et al., Bio/Technology (1994) 12, 699-702)。

#### 4. 改変抗体

本発明では、上記抗体のほかに、ヒトに対する異種抗原性を低下させること等を目的として人為的に改変した遺伝子組換え型抗体、例えば、キメラ抗体、ヒト型化(Humanized)抗体を使用できる。これらの改変抗体は、既知の方法を用いて製造することができる。

キメラ抗体は、前記のようにして得た抗体 V 領域をコードする DNA をヒト抗体 C 領域をコードする DNA と連結し、これを発現ベクターに組み込んで宿主に導入 し産生させることにより得られる。この既知の方法を用いて、本発明に有用なキメラ抗体を得ることができる。

ヒト型化抗体は、再構成(reshaped)ヒト抗体とも称され、これは、ヒト以外の哺乳動物、例えばマウス抗体の相補性決定領域(CDR; complementarity determining region)をヒト抗体の相補性決定領域へ移植したものであり、その一般的な遺伝子組換え手法も知られている(欧州特許出願公開番号 EP 125023号公報、WO 96/02576号公報参照)。

具体的には、マウス抗体の CDR とヒト抗体のフレームワーク領域 (framework region; FR) とを連結するように設計した DNA 配列を、CDR 及び FR 両方の末端領域にオーバーラップする部分を有するように作製した数個のオリゴヌクレオチドをプライマーとして用いて PCR 法により合成する(W098/13388 号公報に記載の方法を参照)。

CDR を介して連結されるヒト抗体のフレームワーク領域は、相補性決定領域が良好な抗原結合部位を形成するものが選択される。必要に応じ、再構成ヒト抗体の相補性決定領域が適切な抗原結合部位を形成するように、抗体の可変領域におけるフレームワーク領域のアミノ酸を置換してもよい(Sato, K. et al., Cancer Res. (1993) 53, 851-856)。

キメラ抗体及びヒト型化抗体のC領域には、ヒト抗体のものが使用され、例えばH鎖では、 $C\gamma1$ 、 $C\gamma2$ 、 $C\gamma3$ 、 $C\gamma4$ を、L鎖では $C\kappa$ 、 $C\lambda$ を使用することができる。また、抗体またはその産生の安定性を改善するために、ヒト抗体C領域を修飾してもよい。

キメラ抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗体の可変領域とヒト抗体由来の定常 領域とからなる。一方、ヒト型化抗体は、ヒト以外の哺乳動物由来抗体の相補性 決定領域と、ヒト抗体由来のフレームワーク領域およびC領域とからなる。ヒト 型化抗体はヒト体内における抗原性が低下されているため、本発明の治療剤の有 効成分として有用である。

本発明に使用できるヒト型化抗体としてはヒト型化#23-57-137-1抗体が挙げられる。ヒト型化#23-57-137-1 抗体は、マウス由来の#23-57-137-1 抗体の相補性決定領域を、L鎖についてはヒト抗体 HSU03868 (GEN-BANK, Deftos M ら, Scand. J. Immunol., 39, 95-103, 1994) 由来の3つの FR 断片 (FR1、FR2 および FR3) 並びにヒト抗体 S25755 (NBRF-PDB) 由来の FR 断片 (FR4) に連結したものであり、H 鎖についてはヒト抗体 S31679 (NBRF-PDB、Cuisinier AM ら, Eur. J. Immunol., 23, 110-118, 1993) のフレームワーク領域と連結し、抗原結合活性を有するようにフレームワーク領域のアミノ酸残基を一部置換したものである。

なお、ヒト型化#23-57-137-1 抗体のL鎖またはH鎖をコードする DNA を含むプラスミドを有する大腸菌は、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に、平成8年8月15日に、H鎖をコードする DNA を含むプラスミドを有する大腸菌である Escherichia coli JM109 (hMBC1HcDNA/pUC19) については FERM BP-5629 として、L鎖をコードする DNA を含むプラスミドを有する大腸菌である Escherichia coli JM109 (hMBC1Lq $\lambda$ /pUC19) については FERM BP-5630 として、ブダペスト条約に基づきそれぞれ国際寄託されている。

#### 5. 抗体修飾物

本発明で使用される抗体は、PTHrP に結合し、PTHrP の活性を阻害するかぎり、 抗体の断片又はその修飾物であってよい。例えば、抗体の断片としては、Fab、F (ab')2、Fv、またはH鎖若しくはL鎖の Fv を適当なリンカーで連結させたシン

グルチェイン Fv (scFv) が挙げられる。具体的には、抗体を酵素、例えばパパイン、ペプシンで処理し抗体断片を生成させるか、または、これら抗体断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ベクターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させる(例えば、Co, M.S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968-2976、Better, M. & Horwitz, A. H. Methods in Enzymology (1989) 178, 476-496, Academic Press, Inc.、Plueckthun, A. & Skerra, A. Methods in Enzymology (1989) 178, 476-496, Academic Press, Inc.、Lamoyi, E., Methods in Enzymology (1989) 121, 652-663、Rousseaux, J. et al., Methods in Enzymology (1989) 121, 663-669、Bird, R. E. et al., TIBTECH (1991) 9, 132-137 参照)。

scFv は、抗体の H 鎖 V 領域と L 鎖 V 領域とを連結することにより得られる。この scFv において、H 鎖 V 領域と L 鎖 V 領域は、リンカー、好ましくはペプチドリンカーを介して連結される (Huston, J. S. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A. (1988) 85, 5879–5883)。 scFv における H 鎖 V 領域および L 鎖 V 領域は、本明細書に抗体として記載されたもののいずれの由来であってもよい。 V 領域を連結するペプチドリンカーとしては、例えばアミノ酸 12–19 残基からなる任意の一本鎖ペプチドが用いられる。

scFvをコードする DNA は、前記抗体の H 鎖または H 鎖 V 領域をコードする DNA、および L 鎖または L 鎖 V 領域をコードする DNA のうち、それらの配列のうちの全部又は所望のアミノ酸配列をコードする DNA 部分を鋳型とし、その両端を規定するプライマー対を用いて PCR 法により増幅し、次いで、さらにペプチドリンカー部分をコードする DNA、およびその両端が各々 H 鎖、L 鎖と連結されるように規定するプライマー対を組み合せて増幅することにより得られる。

また、一旦 scFv をコードする DNA が作製されると、それらを含有する発現ベクター、および該発現ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得ることができ、また、その宿主を用いることにより、常法に従って scFv を得ることができる。

これら抗体の断片は、前記と同様にしてその遺伝子を取得し発現させ、宿主により産生させることができる。本発明における「抗体」にはこれらの抗体の断片 も包含される。

抗体の修飾物として、ポリエチレングリコール (PEG) 等の各種分子と結合した 抗 PTHrP 抗体を使用することもできる。本発明における「抗体」にはこれらの抗 体修飾物も包含される。このような抗体修飾物は、得られた抗体に化学的な修飾 を施すことによって得ることができる。なお、抗体の修飾方法はこの分野におい てすでに確立されている。

# 6. 組換え型抗体または改変抗体の発現および産生

前記のように構築した抗体遺伝子は、公知の方法により発現させ、取得することができる。哺乳類細胞の場合、常用される有用なプロモーター、発現させる抗体遺伝子、その 3'側下流にポリ A シグナルを機能的に結合させて発現させることができる。例えばプロモーター/エンハンサーとしては、ヒトサイトメガロウィルス前期プロモーター/エンハンサー(human cytomegalovirus immediate early promoter/enhancer)を挙げることができる。

また、その他に本発明で使用される抗体発現に使用できるプロモーター/エンハンサーとして、レトロウィルス、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、シミアンウィルス 40 (SV40) 等のウィルスプロモーター/エンハンサー、あるいはヒトエロンゲーションファクター $1\alpha$  (HEF1 $\alpha$ ) などの哺乳類細胞由来のプロモーター/エンハンサー等が挙げられる。

SV40 プロモーター/エンハンサーを使用する場合はMulligan らの方法(Nature (1979) 277, 108) により、また、HEF1  $\alpha$  プロモーター/エンハンサーを使用する場合はMizushima らの方法 (Nucleic Acids Res. (1990) 18, 5322) により、容易に遺伝子発現を行うことができる。

大腸菌の場合、常用される有用なプロモーター、抗体分泌のためのシグナル配列及び発現させる抗体遺伝子を機能的に結合させて当該遺伝子を発現させることができる。プロモーターとしては、例えば lacz プロモーター、araB プロモーターを挙げることができる。lacz プロモーターを使用する場合は Ward らの方法(Nature (1098) 341, 544-546; FASEB J. (1992) 6, 2422-2427) により、あるいは araB プロモーターを使用する場合は Better らの方法 (Science (1988) 240, 1041-1043) により発現することができる。

抗体分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズムに産生させる場合、pelBシグナル配列(Lei, S. P. et al J. Bacteriol. (1987) 169, 4379) を使用すればよい。そして、ペリプラズムに産生された抗体を分離した後、抗体の構造を適切に組み直して(refold)使用する。

複製起源としては、SV40、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシパピローマウィルス(BPV)等の由来のものを用いることができ、さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは、選択マーカーとしてアミノグリコシドトランスフェラーゼ(APH)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(dhfr)遺伝子等を含むことができる。

本発明で使用される抗体の製造のために、任意の発現系、例えば真核細胞又は 原核細胞系を使用することができる。真核細胞としては、例えば樹立された哺乳 類細胞系、昆虫細胞系、真糸状菌細胞および酵母細胞などの動物細胞等が挙げら れ、原核細胞としては、例えば大腸菌細胞等の細菌細胞が挙げられる。

好ましくは、本発明で使用される抗体は、哺乳類細胞、例えば CHO、COS、ミエローマ、BHK、Vero、HeLa 細胞中で発現される。

次に、形質転換された宿主細胞を in vitro または in vivo で培養して目的とする抗体を産生させる。宿主細胞の培養は公知の方法に従い行う。例えば、培養液として、DMEM、MEM、RPMI1640、IMDM を使用することができ、牛胎児血清 (FCS)等の血清補液を併用することもできる。

#### 7. 抗体の分離、精製

前記のように発現、産生された抗体は、細胞、宿主動物から分離し均一にまで精製することができる。本発明で使用される抗体の分離、精製はアフィニティーカラムを用いて行うことができる。例えば、プロテインAカラムを用いたカラムとして、Hyper D、POROS、Sepharose F.F. (Pharmacia 製)等が挙げられる。その他、通常のタンパク質で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、上記アフィニティーカラム以外のクロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組み合わ

せることにより、抗体を分離、精製することができる(Antibodies A Laboratory Manual. Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)。

## 8. 抗体の活性の確認

本発明で使用される抗体の抗原結合活性(Antibodies A Laboratory Manual. Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)、リガンドレセプター結合阻害活性(Harada, A. et al., International Immunology (1993) 5, 681-690)の測定には公知の手段を使用することができる。

本発明で使用される抗 PTHrP 抗体の抗原結合活性を測定する方法として、ELISA (酵素結合免疫吸着検定法)、EIA (酵素免疫測定法)、RIA (放射免疫測定法) あるいは蛍光抗体法を用いることができる。例えば、酵素免疫測定法を用いる場合、PTHrP (1-34)をコーティングしたプレートに、抗 PTHrP 抗体を含む試料、例えば、抗 PTHrP 抗体産生細胞の培養上清や精製抗体を加える。アルカリフォスファターゼ等の酵素で標識した二次抗体を添加し、プレートをインキュベートし、洗浄した後、p-ニトロフェニル燐酸などの酵素基質を加えて吸光度を測定することで抗原結合活性を評価することができる。

本発明で使用される抗体の活性を確認するには、抗 PTHrP 抗体の中和活性を測定する。

#### 9. 投与方法および製剤

本発明の治療剤は、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼに対する治療又は改善を目的として使用される。

有効投与量は、一回につき体重 1 kg あたり 0.00 lmg から 1000 mg の範囲で選ばれる。あるいは、患者あたり  $0.01 \sim 100000 \text{mg/body}$ 、好ましくは  $0.1 \sim 10000 \text{mg/body}$ 、さらに好ましくは  $0.5 \sim 1000 \text{mg/body}$ 、さらに好ましくは  $1 \sim 100 \text{mg/body}$  の薬剤の投与量を選ぶことができる。しかしながら、本発明の抗 PTHrP 抗体を含有する治療剤はこれらの投与量に制限されるものではない。

また、投与時期としては、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼが生ずる 前後を問わず投与してもよく、あるいは体重減少が予測される時に投与してもよ

い。

本発明の抗 PTHrP 抗体を有効成分として含有する治療剤は、常法にしたがって製剤化することができ (Remington's Pharmaceutical Science, latest edition, Mark Publishing Company, Easton,米国)、医薬的に許容される担体や添加物を共に含むものであってもよい。

このような担体および医薬添加物の例として、水、医薬的に許容される有機溶剤、コラーゲン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリアクリル酸ナトリウム、アルギン酸ナトリウム、水溶性デキストラン、カルボキシメチルスターチナトリウム、ペクチン、メチルセルロース、エチルセルロース、キサンタンガム、アラビアゴム、カゼイン、寒天、ポリエチレングリコール、ジグリセリン、グリセリン、プロピレングリコール、ワセリン、パラフィン、ステアリルアルコール、ステアリン酸、ヒト血清アルブミン(HSA)、マンニトール、ソルビトール、ラクトース、医薬添加物として許容される界面活性剤等が挙げられる。

実際の添加物は、本発明治療剤の剤型に応じて上記の中から単独で又は適宜組み合わせて選ばれるが、もちろんこれらに限定するものではない。例えば、注射用製剤として使用する場合、精製された抗 PTHrP 抗体を溶剤、例えば生理食塩水、緩衝液、ブドウ糖溶液等に溶解し、これに吸着防止剤、例えば Tween80、Tween 20、ゼラチン、ヒト血清アルブミン等を加えたものを使用することができる。あるいは、使用前に溶解再構成する剤形とするために凍結乾燥したものであってもよく、凍結乾燥のための賦形剤としては、例えば、マンニトール、ブドウ糖等の糖アルコールや糖類を使用することができる。

#### 図面の簡単な説明

図1は、マウス抗PTHrP抗体の悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼ に対する治療効果(血中イオン化カルシウム濃度の推移)を示す図である。

図2は、マウス抗PTHrP抗体の悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼに対する治療効果(体重変化)を示す図である。

図3は、ヒト型化抗PTHrP抗体の悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリー

ゼに対する治療効果(血中イオン化カルシウム濃度の推移)を示す図である。

図4は、ヒト型化抗PTHrP抗体の悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼに対する治療効果(体重変化)を示す図である。

図5は、ヒト型化抗PTHrP抗体の悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼに対する治療効果(血中イオン化カルシウム濃度の推移)を示す図である。

図6は、ヒト型化抗PTHr P抗体の悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼに対する治療効果(体重変化)を示す図である。

#### 実施例

以下、参考例および実施例により本発明をさらに具体的に説明する。但し、本 発明はこれら実施例等にその技術的範囲が限定されるものではない。

〔実施例1〕 悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症モデル動物での薬効試験 ヒト腫瘍-ヌードマウス移植系の高カルシウム血症モデル動物を用いて、PTHrP に対するマウスモノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体の高カルシ ウム血症クリーゼに対する治療効果を検討した。

モデル動物としてヒト膵臓癌 FA-6(東京女子医大、佐藤幹二教授より譲渡)あるいはヒト肺癌株 LC-6-JCK((財)実験動物中央研究所より購入)を移植したヌードマウスあるいはヌードラットを用いた。これらのヒト腫瘍株を移植されたヌードマウスまたはヌードラットは、腫瘍の増加に伴い激しい血中カルシウム濃度の上昇がみられ、これに伴い急激な体重減少、全身状態の悪化、ときとして死亡にいたり、いわゆる高カルシウム血症クリーゼと呼ばれるような症状を呈する。この症状を PTHrP に対するマウスモノクローナル抗体及びヒト型化モノクローナル抗体が改善することを、体重および血中イオン化カルシウム濃度を指標にして評価した。

#### ヒト腫瘍株の継代維持及びモデル動物の作製

ヒト膵臓癌株 FA-6 およびヒト肺癌 LC-6 の継代は、BALB/c-nu/nu ヌードマウス(日本クレア)を用いて in vivo で行った。マウスでの薬効評価には、5週齢雄性ヌードマウス(BALB/cAJcl-nu 日本クレア)を購入し、1週間の馴化の後、6

週齢の動物を使用した。ラットでの薬効評価には5週齢雄性ヌードラット(F344/N Jcl-rnu 日本クレア)を購入し、マウスと同様に1週間の馴化の後、6週齢の動物を使用した。

高カルシウム血症モデル動物の作製および群分けは、以下のようにして行った。すなわち、継代している腫瘍を摘出し、3mm角ブロックに細かく刻んだ腫瘍塊を動物の脇腹皮下に1匹あたり1個ずつ移植した。移植後、腫瘍体積が十分に大きくなり、血中イオン化カルシウム濃度が上昇したのを確認した後、腫瘍体積、血中イオン化カルシウム濃度および体重を指標として各指標が平均化するように群分けし、高カルシウム血症モデル動物とした。ラット、マウスとも抗体投与群、対照薬投与群及び溶媒(本実験では、リン酸バッファー生理食塩水 (PBS))のみを投与した対照群の3群に群分けした。

#### 血中イオン化カルシウム濃度の測定

抗体投与後、2時間、4時間、24時間目(マウスを用いた薬効試験)または1時間、2時間、4時間、24時間目(ラットを用いた薬効試験)に血中イオン化カルシウム濃度を測定し、各抗体の薬効評価を行った。血中イオン化カルシウム濃度は、眼窩(マウス)または尾静脈(ラット)よりへマトクリット管で採血し、643 自動 Ca/pH アナライザー(CIBA-CORNING)を用いて測定した。また抗体投与前と投与24時間後の体重も測定した。

#### 腫瘍体積の測定

腫瘍体積は、腫瘍の長径(a mm)および短径(b mm)を測定し、ギャランの計算式  $ab^2/2$  により腫瘍体積として算出した。

悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼに対する治療効果の検討は、以下のようにして行った。

1) マウスモノクローナル抗体(#23-57-137-1) の薬効試験 マウスモノクローナル抗体の薬効試験では、上記で作製、群分けしたモデルマウスに、リン酸バッファー生理食塩水 (PBS) 0.1m1 に調整した抗体を  $100 \mu g$  (100

 $\mu$ g/0. lml PBS/mouse)、尾静脈内に単回投与した。対照薬として、既に高カルシウム血症クリーゼの治療に用いられているカルシトニン製剤(製品名:カルシトラン:帝国臓器製薬(株)製)を、100U/kg の用量で尾静脈内に単回投与した。対照として、PBS 0.1 ml/mouse を尾静脈内に単回投与した。(図 1、図 2)

# 2) ヒト型化抗体(hMBC(q))の薬効試験

# 1. 高カルシウム血症モデルマウスでの薬効試験

ヒト型化抗体の薬効試験では、高カルシウム血症モデルマウスに抗体 30 μg/0.1ml PBS/mouse を尾静脈内に単回投与した。対照薬として、カルシトニン製剤(製品名:エルシトニン:旭化成工業(株)製)を、100U/kg の用量で尾静脈内に単回投与した。対照として、PBS を 0.1 ml/mouse で尾静脈内に単回投与した。(図3、図4)

# 2. 高カルシウム血症モデルラットでの薬効試験

ヒト型化抗体の薬効試験では、高カルシウム血症モデルラットに抗体 0.5 mg/lml PBS/kg を尾静脈内に単回投与した。対照薬として、カルシトニン製剤(製品名:エルシトニン: 旭化成工業(株)製)を、1U/kg の用量で尾静脈内に単回投与した。対照として、PBS を lml/kg で尾静脈内に単回投与した。(図 5、図 6)

その結果、マウスモノクローナル抗体及びヒト型化抗体は、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症モデルの血中イオン化カルシウム濃度を速やかに低下させた(図1、図3、図5)。カルシトニン製剤の効果は一時的であるのに対し、抗体の作用は即効的、かつ持続的であった。また抗体投与群では、カルシトニン製剤投与群には見られない24時間後の体重回復も認められた(図2、図4、図6)。このことから、PTHrP に対する中和活性を有するマウスモノクローナル抗体あるいはヒト型化抗体は、緊急の治療の要求される悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼの治療薬としての有用性が示された。

[参考例1]

抗 PTHrP(1-34)マウスモノクローナル抗体産生ハイブリドーマの作製

ヒトPTHrP(1-34)に対するモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ#23-57-154 および#23-57-137-1 は、以下の通り作製した (Sato, K. et al., J. Bone Miner. Res. 8, 849-860, 1993)。なお、ヒトPTHrP(1-34)のアミノ酸配列を配列番号 75 に示す。

免疫原として使用するために、PTHrP(1-34) (Peninsula 製) とキャリアータンパクであるサイログロブリンをカルボジイミド (Dojinn) を用いて結合した。サイログロブリンと結合した PTHrP(1-34)を透析し、タンパク濃度として  $2 \mu g/ml$  となるように調製した後、フロイントアジュバント (Difco)と 1:1 で混合し、エマルジョン作製後、16 匹の雌性 BALB/C マウスの背部皮下又は腹腔内に動物あたり  $100 \mu g$  を 11 回免疫した。初回免疫は、フロイント完全アジュバントを用い、二回目以降の追加免疫にはフロイント不完全アジュバントを使用した。

免疫したマウスの血清中の抗体価の測定は、以下の方法で行った。すなわち、マウス尾静脈より採血し、血清分離後RIAバッファーで希釈した抗血清と  $^{125}$ I 標識 PTHrP(1-34)を混合し、結合活性を測定した。抗体価の上昇したマウスの腹腔に、キャリアータンパクを結合していない PTHrP(1-34)を動物あたり  $50\mu$  gを最終免疫した。

最終免疫 3 日目にマウスを屠殺し、脾臓を摘出後、脾臓細胞とマウスミエローマ細胞株 P3x63Ag8U. 1 を 50%ポリエチレングリコール <math>4000 を用いる常法にしたがって細胞融合した。細胞融合した細胞を  $2 \times 10^4/$ ウェルの細胞数で 85 枚の 96 穴プレートに蒔き込んだ。ハイブリドーマの選別は HAT 培地を用いて行った。

ハイブリドーマのスクリーニングは、HAT培地中で生育の認められた穴の培養上清を固相化 RIA 法にて PTHrP 認識抗体の有無を測定し選択することにより行った。抗体との結合能の認められた穴からハイブリドーマを回収し、15% FCS を含む RPMI-1640 培地に OPI-supplement(Sigma) を添加した培地に懸濁し、限界希釈法にてハイブリドーマの単一化を実施した。PTHrP(1-34)との結合能の強いクローン#23-57-154 および#23-57-137-1 を得た。

なお、ハイブリドーマクローン#23-57-137-1 は、mouse-mouse hybridoma #23-57-137-1 として、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に、平成8年8月15日に、FERM BP-5631としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている。

〔参考例 2〕ヒト PTHrP(1-34)に対するマウスモノクローナル抗体のV領域をコードする DNA のクローニング

ヒト PTHrP(1-34)に対するマウスモノクローナル抗体#23-57-137-1 の可変領域 をコードする DNA を次の様にしてクローニングした。

#### (1) mRNA の調製

ハイブリドーマ#23-57-137-1 からの mRNA を Quick Prep mRNA Purification Kit(Pharmacia Biotech 社)を用いて調製した。ハイブリドーマ#23-57-137-1 の細胞を抽出バッファー で完全にホモジナイズし、キット添付の処方に従い、oligo(dT)-Cellulose Spun Column にて mRNA を精製し、エタノール沈殿をおこなった。mRNA沈殿物を溶出バッファーに溶解した。

#### (2) マウスH鎖V領域をコードする遺伝子の cDNA の作製および増幅

(i) #23-57-137-1 抗体H鎖V領域 cDNA のクローニング

ヒト PTHrP に対するマウスモノクローナル抗体のH鎖V領域をコードする遺伝子のクローニングは、5'-RACE 法 (Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 8998-9002, 1988; Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. 17, 2919-2932, 1989) により行った。5'-RACE 法には 5'-Ampli FINDER RACE kit (CLONETECH 社)を用い、操作はキット添付の処方にしたがって行った。cDNA 合成に使用するプライマーは、マウスH鎖定常領域(C領域)とハイブリダイズする MHC2 プライマー (配列番号 1)を用いた。前記のようにして調製した mRNA 約 2  $\mu$  gを鋳型として MHC2 プライマー10pmole を加え、逆転写酵素と 52°C、30 分間 反応させることにより cDNA への逆転写を行った。

6 N NaOH で RNA を加水分解 (65℃、30 分間) した後、エタノール沈殿により

cDNA を精製した。T4RNA リガーゼで 37Cで 6 時間、室温で 16 時間反応することにより、合成した cDNA の 5  $^{\prime}$ 末端に Ampli FINDER Anchor(配列番号 42) を連結した。これを鋳型として PCR により増幅するためのプライマーとして Anchor プライマー (配列番号 2) および MHC-G1 プライマー (配列番号 3) (S. T. Jones, et al., Biotechnology, 9, 88, 1991) を使用した。

PCR溶液は、その  $50\mu$  1 中に 10mM Tris-HCl(pH8.3)、50mM KCl、0.25mM dNTPs(dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1.5mM MgCl<sub>2</sub>、2.5 ユニットの TaKaRa Taq(宝酒造)、10pmole の Anchor プライマー、並びに MHC-Gl プライマー及び Ampli FINDER Anchor を連結した cDNA の反応混合物  $1\mu$  1 を含有する。この溶液に  $50\mu$  1 の鉱油を上層した、PCR は Thermal Cycler Model 480J(Perkin Elmer)を用い、94℃にて 45 秒間、72℃にて 2 分間の温度サイクルで 30 回行った。

#### (ii) #23-57-137-1 抗体L鎖V領域のc DNA のクローニング

ヒト PTHrP に対するマウスモノクローナル抗体のL鎖V領域をコードする遺伝子のクローニングは、5'-RACE 法(Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85, 8998-9002, 1988; Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. 17, 2919-2932, 1989) により行った。5'-RACE 法には5'-Ampli Finder RACE Kit(Clonetech)を用い、操作は添付の処方に従った。cDNA 合成に使用するプライマーは、oligo-dT プライマーを用いた。前記のように調製した mRNA 約  $2 \mu$  gを鋳型としてoligo-dT プライマーを加え、逆転写酵素と $52^{\circ}$ C、30分間反応させることにより cDNA への逆転写を行った。6 N NaOH で RNA を加水分解( $65^{\circ}$ C、30分間)した後、エタノール沈殿により cDNA を精製した。合成した cDNA の5'末端に前記 Ampli FINDER Anchor を T4RNA リガーゼで $37^{\circ}$ Cで6 時間、室温で16 時間反応させることにより連結した。

マウスL鎖λ鎖定常領域の保存配列から PCR プライマーMLC (配列番号4)を設計し、394 DNA/RNA Synthesizer (ABI社)を用いて合成した。PCR 溶液は、その100 μ l 中に 10 mM Tris-HCl (pH8.3)、50mM KCl、0.25mM dNTPs (dATP, dGTP, dCTP, dTTP)、1.5Mm MgCl<sub>2</sub>、2.5 ユニットの AmpliTaq (PERKIN ELMER)、50pmole

の Anchor プライマー(配列番号 2)、並びに MLC(配列番号 4)および Ampli FINDER Anchor を連結した cDNA の反応混合物 1  $\mu$  1 を含有する。この溶液に  $50\mu$  1 の鉱油を上層した。PCR は Thermal Cycler Model 480J (Perkin Elmer)を用い、94℃にて 45 秒間、60℃にて 45 秒間、72℃にて 2 分間の温度サイクルで 3 5 回行った。

#### (3) PCR 生成物の精製および断片化

前記のようにして PCR 法により増幅した DNA 断片を、 3 %Nu Sieve GTG アガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。 H 鎖 V 領域として約 550bp 長、 L 鎖 V 領域として約 550bp 長の DNA 断片を含有するアガロース片を切取り、 GENECLEAN II Kit (BIO101)を用い、キット添付の処方に従い DNA 断片を精製した。精製した DNA をエタノールで沈殿させた後、10mM Tris-HCl (pH7.4)、 1 mM EDTA 溶液  $20\,\mu$  1 に溶解した。 得られた DNA 溶液  $1\,\mu$  1 を制限酵素 XmaI (New England Biolabs)により 37Cで 1 時間消化し、次いで制限酵素 EcoRI (宝酒造)により 37Cで 1 時間消化した。この消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、エタノール沈殿により DNA を回収した。

こうして、5'-末端に EcoRI 認識配列を有し、3'-末端に XmaI 認識配列を有するマウスH鎖V領域およびL鎖V領域をコードする遺伝子を含むDNA断片を得た。

上記のようにして調製したマウスH鎖V領域およびL鎖V領域をコードする遺伝子を含む EcoRI-XmaI DNA 断片と EcoRI 及び XmaI で消化することにより調製した pUC19 ベクターを DNA ライゲーションキット ver.2 (宝酒造)を用い、添付の処方に従い 16℃で 1 時間反応させ連結した。次に 10μ 1 の上記連結混合物を大腸菌 JM109 コンピテント細胞 (ニッポンジーン) 100 μ 1 に加え、この細胞を氷上で 15 分間、42℃にて 1 分間、さらに氷上で 1 分間静置した。次いで 300 μ 1 の SOC 培地 (Molecular Cloning: A Labgoratory Manual, Sambrook, et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)を加え 37℃にて 30 分間インキュベートした後、100 μg/ml 又は 50μg/ml のアンピシリン、0.1mM の IPTG、20μg/ml の X-gal を含む LB 寒天培地または 2xYT 寒天培地(Molecular Cloning: A Labgoratory Manual, Sambrook, et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)上にこ

の大腸菌をまき、37℃にて一夜インキュベートして大腸菌形質転換体を得た。

この形質転換体を  $100~\mu$  g/ml 又は  $50~\mu$  g/ml のアンピシリンを含有する LB 培地または  $2\times$  YT 培地 2~m l で 37<sup>C</sup>にて一夜培養し、菌体画分からプラスミド抽出機 PI- $100\Sigma$  (クラボウ) 又は QlAprep Spin Plasmid Kit(QlAGEN)を用いてプラスミド DNA を調製し、塩基配列の決定を行った。

# (4) マウス抗体 V 領域をコードする遺伝子の塩基配列決定

前記のプラスミド中の cDNA コード領域の塩基配列を Dye Terminator Cycle Sequencing kit(Perkin-Elmer) を用い、DNA Sequencer 373A (ABI 社 Perkin-Elmer) により決定した。配列決定用プライマーとして M13 Primer M4 (宝酒造) (配列番号 5) 及び M13 Primer RV (宝酒造) (配列番号 6) を用い、両方向の塩基配列を確認することにより配列を決定した。

こうして得られたハイブリドーマ#23-57-137-1 に由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを MBC1H04、L鎖V領域をコードする遺伝子を含有するプラスミドを MBC1L24 と命名した。プラスミド MBC1H04 および MBC1L24 に含まれるマウス#23-57-137-1 抗体のH鎖V領域およびL鎖V領域をコードする遺伝子の塩基配列(対応するアミノ酸配列を含む)をそれぞれ配列番号57、65 に示す。これらのアミノ酸配列を、H鎖V領域の断片については配列番号46、L鎖V領域の断片については配列番号45 に示す。

なお、前記プラスミド MBC1H04 および MBC1L24 を有する大腸菌は Escherichia coli JM109 (MBC1H04 ) および Escherichia coli JM109 (MBC1L24 ) として、工業技術院生命工学工業技術研究所 (茨城県つくば市東1丁目1番3号) に、平成8年8月15日に、Escherichia coli JM109 (MBC1H04)については FERM BP-5628、Escherichia coli JM109 (MBC1L24)については FERM BP-5627 としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている。

(5) ヒト PTHrP に対するマウスモノクローナル抗体#23-57-137-1 の CDR の決定 H鎖V領域およびL鎖V領域の全般の構造は、互いに類似性を有しており、そ

れぞれ4つのフレームワーク部分が3つの超可変領域、すなわち相補性決定領域 (CDR)により連結されている。フレームワークのアミノ酸配列は、比較的よく保存されているが、一方、CDR 領域のアミノ酸配列の変異性は極めて高い (Kabat, E. A. et al., 「Sequence of Proteins of Immunological Interest」 US Dept. Health and Human Services, 1983)。

このような事実に基づき、ヒト PTHrP に対するマウスモノクローナル抗体の可変領域のアミノ酸配列を Kabat らにより作成された抗体のアミノ酸配列のデータベースにあてはめて、相同性を調べることにより CDR 領域を表 1 に示すごとく決定した。

なお、L鎖V領域の CDR  $1\sim3$  のアミノ酸配列についてはそれぞれ配列番号 59  $\sim61$  に示し、H鎖V領域の CDR  $1\sim3$  のアミノ酸配列についてはそれぞれ配列番号  $62\sim64$  に示した。

表 1

V領域	配列番号	CDR1	CDR2	CDR3
H鎖V領域	支 57	31-35	50-66	99-107
L鎖V領域	<b>t</b> 65	23-34	50-60	93-105

〔参考例3〕キメラ抗体の構築

# (1) キメラ抗体 H鎖の構築

#### (i) H鎖V領域の構築

ヒトH鎖C領域Cγ1のゲノム DNA を含む発現ベクターに連結するために、クローニングしたマウスH鎖V領域をPCR法により修飾した。後方プライマーMBC1-S1 (配列番号7) はV領域のリーダー配列の 5'-側をコードする DNA にハイブリダイズし、且つ Kozak コンセンサス配列 (Kozak, M. et al., J. Mol. Biol., 196, 947-950, 1987)及び制限酵素 Hind III の認識配列を有するように設計した。前方プライマーMBC1-a (配列番号8) はJ領域の 3'-側をコードする DNA 配列にハイブリダイズし、且つ、スプライスドナー配列及び制限酵素 BamHI の認識配列を有するように設計した。PCR は、TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を用い、50μ1の反応

混合液に鋳型 DNA として  $0.07\mu$  g のプラスミド MBC1H04、プライマーとして MBC1-a および MBC1-S1 をそれぞれ 50pmole、 2.5U の TaKaRa Ex Taq、 0.25mM の d N T P含む条件で添付緩衝液を使用して  $50\mu$ 1 の鉱油を上層し、94  $^{\circ}$  にて 1 分間、55  $^{\circ}$  にて 1 分間、72  $^{\circ}$  にて 2 分間の温度サイクルで 30 回行った。PCR 法により増幅した DNA 断片を 3 % Nu Sieve GTG アガロース(FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

437bp 長の DNA 断片を含有するアガロース片を切取り、GENECLEAN II Kit (BI0101)を用い、キット添付の処方に従い DNA 断片を精製した。精製した DNA をエタノール沈殿で回収した後、10mM Tris-HCl (pH7.4)、1 mM EDTA 溶液  $20\,\mu$  l に溶解した。得られた DNA 溶液  $1\,\mu$  l を制限酵素 BamHI、Hind III (宝酒造)により  $37^{\circ}$  l 時間消化した。この消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、エタノール沈殿により DNA を回収した。

上記のようにして調製したマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含む Hind III-BamHI DNA 断片を Hind III および BamHI で消化することにより調製した pUC19 ベクターにサブクローニングした。このプラスミドの塩基配列を確認するためプライマーM13 Primer M4 および M13 Primer RV をプライマーとして、Dye Terminator Cycle Sequencing kit(Perkin-Elmer)を用い、DNA Sequencer 373A (Perkin-Elmer)により塩基配列を決定した。正しい塩基配列を有するハイブリドーマ#23-57-137-1に由来するマウスH鎖V領域をコードする遺伝子を含有し、5'-側に Hind III 認識配列及び Kozak 配列、3'-側に BamHI 認識配列を持つプラスミドを MBC1H/pUC19と命名した。

(ii) c DNA タイプのマウスーヒトキメラH鎖の作製のためのH鎖V領域の構築 ヒトH鎖C領域Cγ 1 の cDNA と連結するために、上記のようにして構築したマウスH鎖V領域を PCR 法により修飾した。H鎖V領域のための後方プライマー MBC1HVS2(配列番号 9)はV領域のリーダー配列の最初をコードする配列の 2 番のアスパラギンをグリシンに変換し、且つ Kozak コンセンサス配列 (Kozak, M. et

al., J. Mol. Biol., 196, 947-950, 1987)並びに Hind III および EcoRI 認識配列を有するように設計した。H鎖V領域のための前方プライマーMBC1HVR2 (配列番号 10) はJ領域の 3'-側をコードする DNA 配列にハイブリダイズし、且つ、C領域の 5'-側の配列をコードしApa I および Smal 認識配列を有するように設計した。

PCR は TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を用い、 $50\mu$ 1の反応混合液に鋳型 DNA として  $0.6\mu$ gのプラスミドMBC1H/pUC19、プライマーとして MBC1HVS2 および MBC1HVR2をそれぞれ 50pmole、 TaKaRa Ex Taqを 2.5U、0.25mMの dNTPを含む条件で添付の緩衝液を使用して  $50\mu$ 1の鉱油を上層して  $94\mathbb{C}$ 1分間、 $55\mathbb{C}$ 1分間、 $72\mathbb{C}$ 1分間の温度サイクルで 30回行った。PCR法により増幅した DNA 断片を 1%Sea Kem GTG アガロース(FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。 456bp 長の DNA 断片を含有するアガロース片を切取り、 GENECLEAN II Kit(BI0101)を用い、キット添付の処方に従い DNA 断片を精製した。精製した DNAをエタノール沈殿させた後、10mM Tris-HC1(pH7.4)、1mM EDTA 溶液  $20\mu$ 1 に溶解した。

得られた DNA 溶液 1 μ 1 を制限酵素 EcoRI および SmaI (宝酒造) により 37℃ で 1 時間消化した。この消化混合物をフェノール及びクロロホルムで抽出し、エタノール沈殿により DNA を回収した。上記のようにして調製したマウスH鎖 V 領域をコードする遺伝子を含む EcoRI-SmaI DNA 断片を EcoRI および SmaI で消化することにより調製した pUC19 ベクターにサブクローニングした。このプラスミドの塩基配列を確認するため、プライマーM13 Primer M4 及び M13 Primer RV をプライマーとして、Dye Terminator Cycle Sequencing kit(Perkin-Elmer)を用い、DNA Sequencer 373A(Perkin-Elmer) により塩基配列を決定した。正しい塩基配列を有するハイブリドーマ#23-57-137-1に由来するマウスH鎖 V 領域をコードする遺伝子を含有し、5'-側に EcoRI および Hind III 認識配列並びに Kozak 配列、3'-側に ApaI および SmaI 認識配列を持つプラスミドを MBC1Hv/pUC19 と命名した。

# (iii) キメラ抗体H鎖の発現ベクターの構築

ヒト抗体H鎖C領域C  $\gamma$  1 を含む cDNA は、以下のようにして調製した。すなわち、ヒト型化 PM1 抗体H鎖V領域およびヒト抗体H鎖C領域 IgG1 のゲノム DNA (N. Takahashi, et al., Cell 29, 671-679 1982) をコードする発現ベクターDHFR-  $\Delta$ E-RVh-PM-1-f (W092/19759 参照) と、ヒト型化 PM1 抗体L鎖 V領域およびヒト抗体L鎖  $\kappa$  鎖C領域のゲノム DNA をコードする発現ベクターRV1-PM1a(W092/19759 参照) とを導入した CHO 細胞より mRNA を調製し、RT-PCR 法でヒト型化PM 1 抗体H鎖 V領域およびヒト抗体C領域C  $\gamma$  1 を含む c DNA をクローニングし、pUC19の Hind III と BamHI 部位にサブクローニングした。塩基配列を確認した後、正しい配列を持つプラスミドを pRVh-PM1f- c DNA と命名した。

DHFR-ΔE-RVh-PM-1-f 上の SV40 プロモーターと DHFR 遺伝子との間にある Hind III 部位、および EF-1αプロモーターとヒト型化 PM1 抗体H鎖V領域との間にある EcoRI 部位を欠失した発現ベクターを作製し、ヒト型化 PM1 抗体H鎖V領域およびヒト抗体C領域Cγ1を含む cDNA の発現ベクターの構築のために使用した。 pRVh-PM1f-cDNA を BamH1 で消化した後、Klenow フラグメントで平滑化し、さらに Hind III で消化し、Hind III-BamHI 平滑化断片を調製した。この Hind III-BamHI 平滑化断片を に 上記の Hind III 部位および EcoRI 部位が欠失した DHFR-ΔE-RVh-PM1-f を Hind III および SmaI で消化することにより調製した発現ベクターに連結し、ヒト型化 PM 1 抗体 H鎖 V 領域およびヒト抗体C領域 Cγ1をコードする cDNA を含む発現ベクターRVh-PM1f-cDNA を構築した。

ヒト型化 P M 1 抗体 H 鎖 V 領域およびヒト抗体 C 領域 C  $\gamma$  1 をコードする c DNA を含む発現ベクターRVh-PM1fーcDNA を Apa I および BamHI で消化した後、H 鎖 C 領域を含む DNA 断片を回収し、Apa I および BamHI で消化することにより調製した MBC1Hv/pUC19 に導入した。こうして作製したプラスミドを MBC1HcDNA / pUC19 と命名した。このプラスミドはマウス抗体のH 鎖 V 領域およびヒト抗体 C 領域 C  $\gamma$  1 をコードする cDNA を含み、5'-末端に EcoRI および Hind III 認識配列、3'-末端に BamHI 認識配列を持つ。

プラスミド MBC1HcDNA/pUC19 を EcoRI および BamH1 で消化し、得られたキメラ抗体のH鎖をコードする塩基配列を含む DNA 断片を、EcoRI および BamH1 で消化することにより調製した発現ベクターpCOS1 に導入した。こうして得られたキメラ抗体の発現プラスミドをMBC1HcDNA/pCOS1と命名した。なお、発現ベクターpCOS1は、HEF-PMh-g $\gamma$ 1(W092/19759 参照)から、EcoRI および SmaI 消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamH1 アダプター(宝酒造)を連結することにより構築した。

さらにCHO細胞での発現に用いるためのプラスミドを作製するため、プラスミド MBC1HcDNA/pUC19 を EcoRI および BamHI で消化し、得られたキメラ抗体H鎖配列を含む DNA 断片を、EcoRI および BamHI で消化することにより調製した発現プラスミド pCHO1 に導入した。こうして得られたキメラ抗体の発現プラスミドをMBC1HcDNA/pCHO1 と命名した。なお、発現ベクターpCHO1 は、DHFR- $\Delta$ E-rvH-PM1-f(W092/19759 参照)から、EcoRI および Smal 消化により抗体遺伝子を削除し、EcoRI-NotI-BamHI Adaptor(宝酒造)を連結することにより構築した。

## (2) ヒトL鎖定常領域の構築

#### (i) クローニングベクターの作製

ヒトL鎖定常領域を含む pUC19 ベクターを構築するために、Hind III 部位欠失 pUC19 ベクターを作製した。pUC19 ベクター  $2 \mu$  g を 20 mM Tris-HCl (pH8.5)、10 mM MgCl<sub>2</sub>、 1 mM DTT、100 mM KCl、 8 Uの Hind III (宝酒造)を含有する反応混合液  $20 \mu$ 1 中で 37Cにて 1 時間消化した。消化混合液をフェノールおよびクロロホルムで抽出し、DNA をエタノール沈殿により回収した。

回収した DNA を 50mM Tris-HCl (pH7.5)、10mM MgCl<sub>2</sub>、1 mM DTT、100mM NaCl、0.5mM dNTP、6 Uの Klenow フラグメント (GIBCO BRL)を含有する 50  $\mu$  l の反応混合液中で室温にて 20 分間反応させ、末端を平滑化させた。反応混合液をフェノールおよびクロロホルムで抽出し、ベクターDNA をエタノール沈殿により回収した。

回収したベクターDNA を 50mM Tris-HCl (pH7.6)、 10mM MgCl<sub>2</sub> 、 1 mM ATP、 1 mM DTT、5%(v/v) ポリエチレングリコール-8000、0.5 Uの T4 DNA リガーゼ (GIBCO BRL)を含有する反応混合液 10μ 1 中で 16℃で 2 時間反応させ、自己連結させた。反応混合液 5 μ 1 を大腸菌 JM109 コンピテント細胞(ニッポンジーン)100μ1に加え、氷上で 30分間静置した後、42℃にて 1分間、さらに氷上で 1分間静置した。SOC 培地 500μ1を加えて、37℃で 1 時間インキュベーションした後、X-galと IPTG を表面に塗布した 2×YT 寒天培地(50μg/ml アンピシリン含有)(Molecular Cloning: A Labgoratory Manual, Sambrook, et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)にまき、37℃で一夜培養して形質転換体を得た。形質転換体を、50μg/ml アンピシリンを含有する 2×YT 培地 20ml で 37℃一夜培養し、菌体画分から Plasmid Mini Kit(QIAGEN)を用いて、添付の処方に従ってプラスミド DNA を精製した。精製したプラスミドを Hind III で消化し、Hind III 部位が欠失していることを確認したプラスミドを pUC19 Δ Hind III と命名した。

# (ii) ヒトレ鎖ル鎖定常領域をコードする遺伝子の構築

ヒト抗体上鎖え鎖C領域は、Mcg+ Ke+ Oz- 、Mcg- Ke- Oz- 、Mcg- Ke- Oz+ 、Mcg- Ke+ Oz- の少なくとも4種類のアイソタイプが知られている (P.Dariavach, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 9074-9078, 1987)。#23-57-137-1マウス上鎖え鎖C領域と相同性を有するヒト抗体上鎖え鎖C領域をEMBLデータベースで検索した結果、アイソタイプが Mcg+ Ke+ Oz- (accession No.X57819) (P. Dariavach, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 9074-9078, 1987) のヒト抗体上鎖え鎖が最も高い相同性を示し、#23-57-137-1マウス上鎖え鎖C領域との相同性はアミノ酸配列で 64.4%、塩基配列で 73.4%であった。

そこで、このヒト抗体L鎖೩鎖C領域をコードする遺伝子の構築を PCR 法を用いて行った。各プライマーの合成は、394 DNA/RNA synthesizer(ABI 社)を用いて行った。HLAMB1(配列番号 11) および HLAMB3(配列番号 13) はセンス DNA 配列を有し、HLAMB2(配列番号 1 2) および HLAMB4(配列番号 1 4) はアンチセンス DNA 配列を有し、それぞれのプライマーの両端に 20 から 23bp の相補的配列を

有する。

外部プライマーHLAMBS (配列番号 15)、HLAMBR (配列番号 16) は HLAMB1、HLAMB4 とそれぞれ相同な配列を有しており、また HLAMBS は EcoRI 、 Hind III、 Bln I 認識配列を、 HLAMBR は EcoRI 認識配列をそれぞれ含んでいる。第一 PCR で HLAMB1-HLAMB2 と HLAMB3-HLAMB4 の反応を行った。反応後、それらを等量混合し、第二 PCR でアセンブリを行った。さらに外部プライマーHLAMBS および HLAMBR を添加し、第三 PCR により全長 DNA を増幅させた。

PCR は TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を使い、添付の処方に従って行った。第一 PCR では、5 pmole の HLAMB1 および 0.5 pmole の HLAMB2 と 5 Uの TaKaRa Ex Taq (宝酒造)とを含有する  $100~\mu$ lの反応混合液、あるいは 0.5 pmole の HLAMB3 および 5 pmole の HLAMB4 と 5 Uの TaKaRa Ex Taq (宝酒造)とを含有する  $100~\mu$ lの反応混合液を用い、 $50~\mu$ lの鉱油を上層して 94 にて 1 分間、60 にて 1 分間、72 にて 1 分間の温度サイクルで 5 回行った。

第二 PCR は、反応液を  $50\mu$  1 ずつ混合し、 $50\mu$  1 の鉱油を上層して 94<sup>°</sup>Cにて 1 分間、60<sup>°</sup>Cにて 1 分間、72<sup>°</sup>Cにて 1 分間の温度サイクルで 3 回行った。

第三 PCR は、反応液に外部プライマーHLAMBS および HLAMBR を各 50pmole ずつ添加し、94<sup> $\circ$ </sup>にて 1 分間、60<sup> $\circ$ </sup>にて 1 分間、72<sup> $\circ$ </sup>にて 1 分間の温度サイクルで 30回行った。

第三 PCR 産物の DNA 断片を 3 %低融点アガロースゲル (NuSieve GTG Agarose, FMC) で電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BI0101) を用い、添付の処方に従ってゲルから回収、精製した。

得られた DNA 断片を 50mM Tris-HCl(pH7.5)、10mM MgCl<sub>2</sub>、1 mM DTT、100mM NaCl、8 Uの EcoRl (宝酒造)を含有する 20 μ l の反応混合液中で 37℃にて l 時間消化した。消化混合液をフェノールおよびクロロホルムで抽出、DNA をエタノール沈殿で回収した後、10mM Tris-HCl(pH7.4)、 l mM EDTA 溶液 8 μ l に溶解した。

プラスミド pUC19  $\Delta$  Hind III  $0.8\mu$  gを同様に EcoRI で消化し、フェノールお

よびクロロホルムで抽出、エタノール沈殿により回収した。消化したプラスミド pUC19  $\Delta$  Hind III を 50 mM Tris-HC1 (pH9.0)、1 mM MgC1 $_2$ 、アルカリホスファターゼ(E. coli C75, 宝酒造)を含有する反応混合液  $50\mu$  1 中で 37°C、30 分間反応させ脱リン酸処理(BAP処理)した。反応液をフェノールおよびクロロホルムで抽出、DNA をエタノール沈殿により回収した後、10mM Tris-HC1(pH7.4)、1mM EDTA 溶液  $10\mu$  1 に溶解した。

上記の BAP 処理したプラスミド pUC19  $\Delta$  Hind III  $1 \mu 1$  と先の PCR 産物  $4 \mu 1$  を DNA Ligation Kit Ver. 2 (宝酒造)を用いて連結し、大腸菌 JM109 コンピテント細胞に形質転換した。得られた形質転換体を  $50 \mu g/ml$  アンピシリンを含有する  $2 \times YT$  培地 2 m l で一夜培養し、菌体画分から QIAprep Spin Plasmid Kit (QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。

上記プラスミドについて、クローニングされた DNA の塩基配列の確認を行った。 塩基配列の決定には 373A DNA sequencer (ABI 社) を用い、プライマーには M13 Primer M4 および M13 Pricer RV (宝酒造)を用いた。その結果、クローニング された DNA の内部に 12bp の欠失があることが判明した。この DNA を含むプラスミドを C  $\lambda$   $\Delta$  / pUC19 と命名した。そこで、その部分を補うためのプライマーHCLMS (配列番号 17)、 HCLMR (配列番号 18)を新たに合成し、PCR で再度正しい DNA の構築を行った。

第一 PCR で欠失 DNA を含むプラスミド C  $\lambda$   $\Delta$  / pUC19 を鋳型とし、プライマー HLAMBS と HCLMR 、 HCLMS と HLAMB4 で反応を行った。 PCR 産物をそれぞれ精製し、第二 PCR でアセンブリを行った。 さらに外部プライマーHLAMBS および HLAMB4 を添加し、第三 PCR により全長 DNA を増幅させた。

第一 PCR では、鋳型としてC  $\lambda$   $\Delta$  / pUC19 0.1 $\mu$  g、プライマーHLAMBS および HCLMR 各 50pmole 、あるいは HCLMS および HLAMB4 各 50pmole 、 5 Uの TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を含有する 100  $\mu$  l の反応混合液を用い、50 $\mu$  l の鉱油を上層して 94 $^{\circ}$ Cにて l 分間、60 $^{\circ}$ Cにて l 分間、72 $^{\circ}$ Cにて l 分間の温度サイクルで 30 回行った。

PCR 産物 HLAMBS-HCLMR(236bp) 、HCLMS-HLAMB4(147bp) をそれぞれ 3 %低融点 アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEAN II Kit(BI0101) を用いてゲルから 回収、精製した。第二 PCR では精製 DNA 断片各 40ng、 1 Uの TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を含有する  $20\mu$ 1の反応混合液を用い、 $25\mu$ 1の鉱油を上層して 94℃にて 1分間、60℃にて 1分間、72℃にて 1分間の温度サイクルを 5 回行った。

第三PCRでは、第二PCR反応液  $2\mu$ 1、外部プライマーHLAMBS、HLAMB4各 50pmole、5 Uの TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を含有する  $100\mu$ 1の反応混合液を用い、 $50\mu$ 1の鉱油を上層した。PCR は、94 Cにて 1 分間、60 Cにて 1 分間、72 Cにて 1 分間の温度サイクルで 30 回行った。第三 PCR 産物である 357bp の DNA 断片を 3 %低融点アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BI0101) を用いてゲルから回収、精製した。

得られた DNA 断片  $0.1\mu$  g を EcoRI で消化した後、BAP処理したプラスミド  $pUC19\Delta Hind\ III$  にサブクローニングした。大腸菌 JM109 コンピテント細胞 に形質転換し、 $50\mu$  g/ml アンピシリンを含有する  $2\times YT$  培地 2m で一夜培養し、 菌体画分から  $QIAprep\ Spin\ Plasmid\ Kit(QIAGEN)$ を用いてプラスミドを精製した。

精製したプラスミドについて塩基配列を M13 Primer M4、 M13 Primer RV (宝酒造)を用い、373A DNA sequencer (AB1 社)にて決定した。欠失のない正しい塩基配列を有していることが確認されたプラスミドを $C\lambda/pUC19$  とした。

# (iii) ヒトL鎖κ鎖定常領域をコードする遺伝子の構築

プラスミド HEF-PM1k-gk (W092/19759) からL鎖 $\kappa$ 鎖C領域をコードする DNA 断片を PCR 法を用いてクローニングした。394 DNA/RNA synthesizer(ABI 社)を用いて合成した前方プライマーHKAPS (配列番号 19) は EcoRI、Hind III、BlnI 認識配列を、後方プライマーHKAPA (配列番号 20) は EcoRI 認識配列を有するように設計した。

鋳型となるプラスミド HEF-PM1k-gk 0.1 μg、プライマーHKAPS 、HKAPA 各50pmole 、5 Uの TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を含有する 100 μlの反応混合液を用い、50μlの鉱油を上層した。94℃にて1分間、60℃にて1分間、72℃にて1

分間の反応を30サイクル行った。360bpのPCR産物を3%低融点アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BI0101)を用いてゲルから回収、精製した。

得られた DNA 断片を EcoRI で消化した後、BAP処理したプラスミド pUC19  $\Delta$  Hind III にクローニングした。大腸菌 JMIO 9 コンピテント細胞に形質転換し、 $50\mu$  g/ml アンピシリンを含有する  $2\times Y$  T培地 2ml で一夜培養し、菌体画分から QIAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。

精製したプラスミドの塩基配列を M13 Primer M4、M13 Primer RV (宝酒造)を用い、373A DNA sequencer(ABI 社) にて決定した。正しい塩基配列を有していることが確認されたプラスミドをC  $\kappa$   $\angle$  pUC19 とした。

## (3) キメラ抗体し鎖発現ベクターの構築

キメラ#23-57-137-1 抗体上鎖発現ベクターを構築した。プラスミド $C\lambda/pUC19$ 、 $C\kappa/pUC19$  のヒト抗体定常領域の直前にある Hind III、BlnI 部位に、#23-57-137-1 上鎖V 領域をコードする遺伝子を連結することによって、それぞれキメラ#23-57-137-1 抗体上鎖V 領域および上鎖 $\lambda$  鎖または上鎖 $\kappa$  鎖定常領域をコードする pUC19 ベクターを作製した。EcoRI 消化によってキメラ抗体上鎖遺伝子を切り出し、HEF発現ベクターヘサブクローニングを行った。

すなわち、プラスミド MBC1L24 から#23-57-137-1 抗体L鎖V領域を PCR 法を用いてクローニングした。各プライマーの合成は、394 DNA/RNA synthesizer(ABI社)を用いて行った。後方プライマーMBCCHL1 (配列番号 21) は Hind III 認識配列と Kozak 配列 (Kozak, M. et al., J. Mol. Biol. 196, 947-950, 1987) を、前方プライマーMBCCHL3 (配列番号 22) は Bg1II、 EcoRI 認識配列を有するように設計した。

PCR は、10mM Tris-HCI(pH8.3)、50mM KCl、1.5mM MgCl2、0.2mM d N T P、 $0.1~\mu$  g の MBClL24、 プライマーとして MBCCHL1 および MBCCHL3 を各 50pmole、 $1~\mu$ 1の AmpliTaq(PERKIN ELMER)を含有する  $100~\mu$ 1の反応混合液を用い、 $50~\mu$ 1の鉱油を上層して 94%にて 45~秒間、60%にて 45~秒間、72%にて 2~分間の温

度サイクルで30回行った。

444bp の PCR 産物を 3 %低融点アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEAN II kit(BI0101)を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HC1 (pH7.4)、1 mM EDTA 溶液  $20\,\mu$  1 に溶解した。PCR 産物  $1\,\mu$  1 をそれぞれ  $10\,\text{mM}$  Tris-HC1 (pH7.5)、 $10\,\text{mM}$  MgCl2、 $1\,\text{mM}$  DTT、 $50\,\text{mM}$  NaCl 、 $8\,\text{U}$  の Hind III(宝酒造)および  $8\,\text{U}$  の EcoRI (宝酒造)を含有する反応混合液  $20\,\mu$  1 中で  $37\,\text{C}$ にて  $1\,\text{時間消化した。消化混合液 をフェノールおよびクロロホルムで抽出、DNA をエタノール沈殿で回収し、<math>10\,\text{mM}$  Tris-HCl (pH7.4)、 $1\,\text{mM}$  EDTA 溶液  $8\,\mu$  1 に溶解した。

プラスミド pUC19  $1\mu$ gを同様に Hind III および EcoRI で消化し、フェノールおよびクロロホルムで抽出、エタノール沈殿により回収し、アルカリホスファターゼ(E. coli C75 , 宝酒造)で BAP 処理した。反応液をフェノールおよびクロロホルムで抽出、DNA をエタノール沈殿で回収した後、10mM Tris-HCl (pH7.4)、1mM EDTA 溶液  $10\mu$  1 に溶解した。

BAP 処理したプラスミド pUC19  $1 \mu 1$  と先の PCR 産物  $4 \mu 1$  を DNA Ligation Kit Ver. 2 (宝酒造)を用いて連結し、大腸菌 JM109 コンピテント細胞 (ニッポンジーン)に前述と同様に形質転換した。これを  $50 \mu g/ml$  アンピシリンを含有する  $2 \times YT$  寒天培地にまき、  $3.7 \mathbb{C}$ で一夜培養した。得られた形質転換体を、 $50 \mu g/ml$  アンピシリンを含有する  $2 \times YT$  培地 2ml で  $37 \mathbb{C}$ で一夜培養した。菌体画分から QIAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。塩基配列を決定後、正しい塩基配列を有するプラスミドを CHL/pUC19 とした。

プラスミドC $\lambda$ /pUC19、C $\kappa$ /pUC19各 $1\mu$ gをそれぞれ 20mM Tris-HC1(pH8.5)、 10mM MgC1 $_2$ 、 1 mM DTT、100mM KC1、8 Uの Hind III(宝酒造)および 2 Uの BlnI(宝酒造)を含有する反応混合液  $20\mu$  1 中で 37<sup> $\circ$ </sup>Cにて 1 時間消化した。消化 混合液をフェノールおよびクロロホルムで抽出、DNA をエタノール沈殿で回収した後、37<sup> $\circ$ </sup>Cで 30 分間 BAP処理を行った。反応液をフェノールおよびクロロホルムで抽出し、DNA をエタノールが殿で回収し、10mM Tris-HC1(pH7.4)、1mM EDTA 溶液  $10\mu$  1 に溶解した。

#23-57-137-1 L鎖V領域を含むプラスミドCHL/pUC19 から8  $\mu$  g を同様に Hind III および BlnI で消化した。得られた 409bp の DNA 断片を 3 %低融点アガロース ゲルで電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BI0101) を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HC1 (pH7.4)、1 mM EDTA 溶液  $10\mu$  1 に溶解した。

このL鎖V領域 DNA  $4\mu$ lをBAP処理したプラスミド $C\lambda$ /pUC19 または $C\kappa$ /pUC19 各  $1\mu$ lにサブクローニングし、大腸菌 JM109 コンピテント細胞に形質転換した。 $50\mu$ g/ml アンピシリンを含有する  $2\times$ YT 培地  $3\,$ ml で一夜培養し、菌体画分から QIAprep Spin Plasmid Kit (QIAGEN) を用いてプラスミドを精製した。これらをそれぞれプラスミド MBC1L( $\lambda$ )/pUC19、MBC1L( $\kappa$ )/pUC19 とした。

プラスミド MBC1L( $\lambda$ )/pUC19 および MBC1L( $\kappa$ )/pUC19 をそれぞれ EcoRI で消化し、3%低融点アガロースゲルで電気泳動した後、743bp の DNA 断片を GENECLEANII Kit(BI0101) を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HC1(pH7.4)、1 mM EDTA 溶液  $10\mu$  1 に溶解した。

発現ベクターとしてプラスミド HEF-PM1k-gk  $2.7~\mu$  g を EcoRI で消化し、フェノールおよびクロロホルムで抽出、DNA をエタノール沈殿で回収した。回収した DNA 断片を BAP 処理した後、1 %低融点アガロースゲルで電気泳動し、6561bp の DNA 断片を GENECLEANII Kit(BI0101) を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HC1(pH7.4)、1 mM EDTA 溶液 10 $\mu$  1 に溶解した。

BAP 処理した HEF ベクター  $2\mu$  l を上記プラスミド MBCIL( $\lambda$ ) または MBCIL( $\kappa$ ) EcoRl 断片各  $3\mu$  l と連結し、大腸菌 JM109 コンピテント細胞に形質転換した。  $50\mu$  g/ml アンピシリンを含有する  $2\times$  YT 培地 2m l で培養し、菌体画分から QIAprep Spin Plasmid Kit (QIAGEN) を用いてプラスミドを精製した。

精製したプラスミドを、20mM Tris-HCl (pH8.5)、10mM MgCl<sub>2</sub>、 1 mM DTT、100mM KCl 、8 Uの Hind III (宝酒造) および 2 Uの PvuI (宝酒造) を含有する反応混合液 20 μ 1 中で 37℃にて 1 時間消化した。断片が正しい方向に挿入されていれば5104/2195bp 、逆方向に挿入されていれば4378/2926bp の消化断片が生じること

より、正しい方向に挿入されていたプラスミドをそれぞれ  $MBC1L(\lambda)/neo$ 、 $MBC1L(\kappa)/neo$  とした。

# (4) COS-7 細胞のトランスフェクション

キメラ抗体の抗原結合活性および中和活性を評価するため、前記発現プラスミドを COS-7 細胞で一過性に発現させた。

すなわちキメラ抗体の一過性発現は、プラスミド MBC1HcDNA/pCOS1 と MBC1L( $\lambda$ )/neo または MBC1HcDNA/pCOS1 と MBC1L( $\kappa$ )/neo の組み合わせで、Gene Pulser 装置(Bio Rad)を用いてエレクトロポレーションにより COS-7 細胞に同時形質導入した。PBS(-)中に  $1x10^7$  細胞/ml の細胞濃度で懸濁されている COS-7 細胞 0.8m1 に、各プラスミド DNA  $10\mu$  g を加え、 $1,500V,25\mu$ F の静電容量にてパルスを与えた。室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を 2 %の Ultra Low 1gG ウシ胎児血清(G1BCO)を含有する DMEM 培地(G1BCO)に懸濁し、10cm 培養皿を用いて  $CO_2$  インキュベーターにて培養した。 72 時間の培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、EL1SA の試料に供した。また、COS-7 細胞の培養上清からのキメラ抗体の精製は、AffiGel Protein A MAPSII キット(BioRad)を用いてキット添付の処方に従って行った。

#### (5) ELISA

#### (i) 抗体濃度の測定

抗体濃度測定のための ELISA プレートを次のようにして調製した。ELISA 用 96 穴プレート(Maxisorp, NUNC)の各穴を固相化バッファー(0.1M NaHCO $_3$ 、0.02% NaN $_3$ ) で  $1\mu$ g/ml の濃度に調製したヤギ抗ヒト IgG 抗体(TAGO)100 $\mu$ l で固相化し、200  $\mu$ l の希釈バッファー(50mM Tris-HCl、1mM MgCl $_2$ 、0.1M NaCl、0.05% Tween20、0.02% NaN $_3$ 、1% 牛血清アルブミン(BSA)、pH7.2) でブロッキングの後、キメラ抗体を発現させた COS 細胞の培養上清あるいは精製キメラ抗体を段階希釈して各穴に加えた。1時間室温にてインキュベートし PBS-Tween20 で洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒト IgG 抗体(TAGO)100 $\mu$ l を加えた。1時間室温にてインキュベートし PBS-Tween20 で洗浄の後、1mg/ml の基質溶液(Sigma104、

p-=トロフェニルリン酸、SIGMA)を加え、次に 405nm での吸光度をマイクロプレートリーダー(Bio Rad)で測定した。濃度測定のスタンダードとして、Hu~IgGl  $\lambda~Purified$ (The Binding Site)を用いた。

# (ii) 抗原結合能の測定

抗原結合測定のための EIISA プレートでは、次のようにして調製した。ELISA 用 96 穴プレートの各穴を固相化バッファーで  $1 \mu g/ml$  の濃度に調製したヒト PTHrP(1-34) (ペプチド研究所)  $100 \mu$  1 で固相化した。 $200 \mu$  1 の希釈バッファーでブロッキングの後、キメラ抗体を発現させた COS 細胞の培養上清あるいは精製キメラ抗体を段階希釈して各穴に加えた。室温にてインキュベートし PBS-Tween20で洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒト 1gG 抗体 (TAGO)  $100 \mu$  1 を加えた。室温にてインキュベートし PBS-Tween20 で洗浄の後、 1 mg/ml の基質溶液 (Sigma104、 p - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m の基質溶液 (Sigma104、 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m - 2 m -

その結果、キメラ抗体は、ヒト PTHrP(1-34)に対する結合能を有しており、クローニングしたマウス抗体V領域の正しい構造を有することが示された。また、キメラ抗体においてL鎖C領域がλ鎖あるいはκ鎖のいずれであっても抗体のPTHrP(1-34)に対する結合能は変化しないことから、ヒト型化抗体のL鎖C領域は、ヒト型化抗体L鎖λ鎖を用いて構築した。

#### (6) CHO 安定産生細胞株の樹立

キメラ抗体の安定産生細胞株を樹立するため、前記発現プラスミドを CHO 細胞 (DXB11)に導入した。

すなわちキメラ抗体の安定産生細胞株樹立は、CHO 細胞用発現プラスミド MBC1HcDNA/pCHO1とMBC1L( $\lambda$ )/neoまたはMBC1HcDNA/pCHO1とMBC1L( $\kappa$ )/neoの組み合わせで、Gene Pulser 装置(Bio Rad)を用いてエレクトロポレーションにより CHO 細胞に同時形質導入した。それぞれの発現ベクターを制限酵素 Pvul で切断して直鎖 DNA にし、フェノールおよびクロロホルム抽出後、エタノール沈殿でDNA を回収してエレクトロポレーションに用いた。PBS(-)中に  $1x10^7$  細胞/ml の

細胞濃度で懸濁されている CHO 細胞 0.8m1 に、各プラスミド DNA  $10\mu$ g を加え、1,500V、 $25\mu$ F の静電容量にてパルスを与えた。室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を 10%ウシ胎児血清(GIBCO)を添加した MEM- $\alpha$ 培地(GIBCO)に懸濁し、 3 枚の 96 穴プレート(Falcon)を用いて  $CO_2$  インキュベーターにて培養した。培養開始翌日に、 10% ウシ胎児血清(GIBCO)および 500mg/ml の GENETICIN(G418Sulfate、GIBCO) 添加、リボヌクレオシドおよびデオキリボヌクレオシド不含  $MEM-\alpha$ 培地(GIBCO)の選択培地を交換し、抗体遺伝子の導入された細胞を選択した。選択培地交換後、 2 週間前後に顕微鏡下で細胞を観察し、順調な細胞増殖が認められた後に、上記抗体濃度測定 ELISA にて抗体産生量を測定し、抗体産生量の多い細胞を選別した。

樹立した抗体の安定産生細胞株の培養を拡大し、ローラーボトルにて2%の Ultra Low IgG ウシ胎児血清添加、リボヌクレオシドおよびデオキリボヌクレオ シド不含MEM培地を用いて、大量培養を行った。培養3ないし4日目に培養上 清を回収し、0.2μmのフィルター (Millipore) により細胞破片を除去した。

CHO 細胞の培養上清からのキメラ抗体の精製は、POROS プロテイン A カラム (PerSeptive Biosystems)を用いて、ConSep LC100 (Millipore) にて添付の処方に従って行い、中和活性の測定および高カルシウム血症モデル動物での薬効試験に供した。得られた精製キメラ抗体の濃度および抗原結合活性は、上記 ELISA 系にて測定した。

## 〔参考例4〕ヒト型化抗体の構築

#### (1) ヒト型化抗体 H鎖の構築

#### (i) ヒト型化H鎖V領域の構築

ヒト型化#23-57-137-1 抗体H鎖を、PCR 法による CDR-グラフティングにより作製した。ヒト抗体 S31679(NBRF-PDB、Cuisinier A.M. ら、Eur. J. Immunol., 23, 110-118, 1993)由来の FR を有するヒト型化#23-57-137-1 抗体H鎖 (バージョン"a") の作製のために 6 個の PCR プライマーを使用した。CDR-グラフティングプライマーMBC1HGP1 (配列番号 23) 及び MBC1HGP3(配列番号 24) はセンス DNA 配列を

有し、そして CDR グラフティングプライマーMBC1HGP2(配列番号 25)及びMBC1HGP4(配列番号 26)はアンチセンス DNA 配列を有し、そしてそれぞれプライマーの両端に 15 から 21bp の相補的配列を有する。外部プライマーMBC1HVS1(配列番号 27)及びMBC1HVR1(配列番号 28)は CDR グラフティングプライマーMBC1HGP1 及びMBC1HGP4とホモロジーを有する。

CDR-グラフティングプライマーMBC1HGP1、MBC1HGP2、MBC1HGP3 および MBC1HGP4 は尿素変性ポリアクリルアミドゲルを用いて分離し(Molecular Cloning:A Laboratory Manual, Sambrook ら, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)、ゲルからの抽出は crush and soak 法(Molecular Cloning:A Laboratory Manual, Sambrook ら, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)にて行った。

すなわち、それぞれ 1 nmole の CDR-グラフティングプライマーを 6 %変性ポリアクリルアミドゲルで分離し、目的の大きさの DNA 断片の同定をシリカゲル薄層板上で紫外線を照射して行い、crush and soak 法にてゲルから回収し  $20 \mu$  1 の  $10 \mu$  1 mM EDTA 溶液に溶解した。PCR は、TaKaRa Ex Taq(宝酒造)を用い、 $100 \mu$  1 の反応混合液に上記の様に調製した CDR-グラフティングプライマーMBC1HGP1、MBC1HGP2、MBC1HGP3 および MBC1HGP4 をそれぞれ  $1 \mu$  1、0.25 $\mu$  2 の dNTP、2.5U の TaKaRa Ex Taq を含む条件で添付緩衝液を使用して  $94 \mu$  にて 1 分間、 $100 \mu$  1 の間、 $100 \mu$  7 でにて 1 分間の温度サイクルで 5 回行い、さらに  $10 \mu$  5 の外部プライマーMBC1HVS1 及び MBC1HVR1 を加え、同じ温度サイクルを  $10 \mu$  30 回行った。 PCR 法により増幅した DNA 断片を  $10 \mu$  8 Nu Sieve GTG アガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

421bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、GENECLEANII Kit (BI0101)を用い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製した。精製したDNAをエタノールで沈殿させた後、10mM Tris-HC1(pH7.4),1mM EDTA 溶液  $20\mu$ 1 に溶解した。得られた PCR 反応混合物を BamHI および HindIII で消化することにより調製したpUC19 にサブクローニングし、塩基配列を決定した。正しい配列を有するプラス

ミドを hMBCHv/pUC19 と命名した。

# (ii) ヒト型化H鎖 cDNA のためのH鎖V領域の構築

ヒト日鎖C領域C  $\gamma$  1 の cDNA と連結するために、上記のようにして構築したヒト型化日鎖V領域を PCR 法により修飾した。後方プライマーMBC1HVS2 はV領域のリーダー配列の 5'-側をコードする配列とハイブリダイズし、且つ Kozak コンセンサス配列(Kozak, M, ら、J. Mol. Biol. 196, 947-950, 1987)、HindIII および EcoRI 認識配列を有するように設計した。日鎖V領域のための前方プライマーMBC1HVR2はJ領域の 3'-側をコードする DNA 配列にハイブリダイズし、且つC領域の 5'-側の配列をコードし Apal および Smal 認識配列を有するように設計した。

PCR は TaKaRa Ex Taq(宝酒造)を用い、鋳型 DNA として  $0.4\mu$ gの hMBCHv/pUC19を用い、プライマーとして MBC1HVS2 および MBC1HVR2 をそれぞれ 50pmole、2.5Uの TaKaRa Ex Taq、0.25mMの dNTP を含む条件で添付緩衝液を使用し、94Cにて 1分間、55Cにて 1分間、72Cにて 1分間の温度サイクルで 30 回行った。PCR 法により増幅した DNA 断片を 3 % Nu Sieve GTG アガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

456bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、GENECLEANII Kit (BI0101)を用い、キット添付の処方に従い DNA 断片を精製した。精製した DNA をエタノールで沈殿させた後、10mM Tris-HCI(pH7.4), 1mM EDTA 溶液 20μ 1 に溶解した。得られた PCR 反応混合物を EcoRI および Smal で消化することで調製した pUC19 にサブクローニングし、塩基配列を決定した。こうして得られたハイブリドーマ#23-57-137-1 に由来するマウス H鎖 V 領域をコードする遺伝子を含有し、5'-側に EcoRI および HindIII 認識配列及び Kozak 配列、3'-側に ApaI および SmaI 認識配列を持つプラスミドを hMBC1Hv/pUC19 と命名した。

# (2) ヒト型化抗体H鎖の発現ベクターの構築

hPMI 抗体H鎖 cDNAの配列を含むプラスミド RVh-PMIf-cDNAを Apal および BamHI

にて消化し、H鎖C領域を含む DNA 断片を回収し、ApaI および BamHI で消化することにより調製した hMBC1Hv/pUC19 に導入した。こうして作製したプラスミドを hMBC1HcDNA/pUC19 と命名した。このプラスミドはヒト型化#23-57-137-1 抗体のH鎖 V領域及びヒトH鎖C領域Cγ1を含み、5'-末端に EcoRI および HindIII 認識配列、3'-末端に BamHI 認識配列を持つ。プラスミド hMBC1HcDNA/pUC19 に含まれるヒト型化H鎖バージョン" a "の塩基配列および対応するアミノ酸配列を配列番号 58 に示す。また、バージョン a のアミノ酸配列を配列番号 56 に示す。

hMBC1HcDNA/pUC19 を EcoRI および BamHI で消化し、得られた H鎖配列を含む DNA 断片を EcoRI および BamHI で消化することにより調製した発現プラスミド pCOS1 に導入した。こうして得られたヒト型化抗体の発現プラスミドを hMBC1HcDNA/pCOS1 と命名した。

さらに CHO 細胞での発現に用いるためのプラスミドを作製するため hMBC1HcDNA/pUC19 を EcoRI および BamHI で消化し、得られたH鎖配列を含む DNA 断片を EcoRI および BamHI で消化することにより調製した発現プラスミド pCHO1 に導入した。こうして得られたヒト型化抗体の発現プラスミドを hMBC1HcDNA/pCHO1 と命名した。

- (3) L鎖ハイブリッド可変領域の構築
  - (i) FR1, 2/FR3, 4ハイブリッド抗体の作製

ヒト型化抗体とマウス (キメラ) 抗体の FR 領域を組み換えた L 鎖遺伝子を構築し、ヒト型化のための各領域の評価を行った。CDR2 内にある制限酵素 AflII 切断部位を利用することによって、FR 1 及び 2 はヒト抗体由来、FR 3 及び 4 はマウス抗体由来とするハイブリッド抗体を作製した。

プラスミド MBC1L( $\lambda$ )/neo 及び hMBC1L( $\lambda$ )/neo 各  $10\,\mu$ g を  $10\,\mathrm{mM}$  Tris-HC1(pH7.5),  $10\,\mathrm{mM}$  MgCl<sub>2</sub>,  $1\,\mathrm{mM}$  DTT,  $50\,\mathrm{mM}$  NaCl,  $0.01\,\mathrm{k}(\mathrm{w/v})$ BSA, AfIII (宝酒造)  $100\,\mathrm{u}$  1 中で  $37\,\mathrm{c}$  にて 1 時間消化した。反応液を 2 %低融点アガロースゲルで電気泳動し、プラスミド MBC1L( $\lambda$ )/neo から  $6282\,\mathrm{bp}$  の断片( $\mathrm{cl}$  とする)および  $1022\,\mathrm{bp}$  の断片( $\mathrm{c2}$  とする)、プラスミド hMBC1L( $\lambda$ )/neo

から 6282bp の断片(hl とする)および 1022bp の断片(h2 とする) を、GENECLEANII Kit(BI0101)を用いてゲルから回収、精製した。

回収したc1、h1断片各 $1\mu$ gについてBAP処理を行った。DNAをフェノールおよびクロロホルムで抽出、エタノール沈殿で回収した後、10mM Tris-HC1(pH7.4), 1mM EDTA 溶液  $10\mu$ 1 に溶解した。

精製したプラスミドを、10mM Tris-HCl(pH7.5), 10mM MgCl<sub>2</sub>, 1mM DTT, ApaLI(宝酒造) 2 U、または BamHI(宝酒造)8U, HindIII(宝酒造)8U を含有する反応混合液  $20\mu$ I 中で 37°C、1 時間消化した。c 1 - h 2 が正しく連結されていれば、ApaLI で 5560/1246/498bp、BamHI/HindIII で 7134/269bp の消化断片が生じることにより、プラスミドの確認を行った。

これをヒト FR1,2/マウス FR3,4 ハイブリッド抗体L鎖をコードする発現ベクターを  $h/mMBC1L(\lambda)/neo$  とした。一方、h1-c2 のクローンが得られなかったので、pUC ベクター上で組換えてから HEF ベクターにクローニングした。その際、アミノ酸置換のないヒト型化抗体L鎖V領域を含むプラスミド  $hMBC1La\lambda/pUC19$ 、及び FR3 内の 91 位(Kabat の規定による75/)酸番号 87 位) のチロシンをイソロイシンに置換したヒト型化抗体L鎖V領域を含むプラスミド  $hMBC1Ld\lambda/pUC19$  を鋳型として用いた。

プラスミド MBC1L( $\lambda$ )/pUC19、hMBC1La $\lambda$ /pUC19 及び hMBC1Ld $\lambda$ /pUC19 の各 10  $\mu$ g を 10mM Tris-HC1(pH7.5), 10mM MgC12, 1mM DTT, 50mM NaC1, 0.01%(w/v)BSA, HindIII 16U, AfIII 4U を含有する反応混合液 30 $\mu$ l 中で 37 $^{\circ}$ C、 1 時間消化した。 反応液を 2 %低融点アガロースゲルで電気泳動し、プラスミド MBC1L( $\lambda$ )/pUC19

から 215bp(c2')、プラスミド hMBCILa λ /pUC19 および hMBCILd λ /pUC19 からそれ ぞれ 3218bp(hal', hdl')の DNA 断片を GENECLEANII Kit(BI0101)を用いてゲルから回収、精製した。

hal'、hdl'断片をそれぞれ c2'断片に連結し、大腸菌 JM109 コンピテント細胞 に形質転換した。 $50 \,\mu\,g/ml$  アンピシリンを含有する  $2 \times YT$  培地 2ml で培養し、菌体画分から QIAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。 これらをそれぞれプラスミド  $m/hMBC1La \,\lambda /pUC19$ 、 $m/hMBC1Ld \,\lambda /pUC19$  とした。

得られたプラスミド m/hMBC1La λ /pUC19, m/hMBC1Ld λ /pUC19 を EcoR1 で消化した。それぞれ 743bp の DNA 断片を 2 %低融点アガロースゲルで電気泳動した後、GENECLEANII Kit(BI0101)を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HC1(pH7.4), 1mM EDTA 溶液 20μ1 に溶解した。

各 DNA 断片  $4\mu$  l を前述の BAP処理した HEF ベクター  $1\mu$  l に連結し、大腸菌 JM109 コンピテント細胞に形質転換した。 $50\mu$  g/ml アンピシリンを含有する  $2\times$  YT 培地 2ml で培養し、菌体画分から QlAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。

精製した各プラスミドを、20mM Tris-HCl(pH8.5), 10mM MgCl<sub>2</sub>, 1mM DTT, 100mM KCl, HindIll(宝酒造)8U, PvuI(宝酒造)2U を含有する反応混合液  $20\mu$  1 中で 37  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  にて 1 時間消化した。断片が正しい方向に挿入されていれば 5104/2195bp、逆方向に挿入されていれば 4378/2926bp の消化断片が生じることより、プラスミドの確認を行った。これらをそれぞれマウス FR1,2/ヒト FR3,4 ハイブリッド抗体 L鎖をコードする発現ベクターを  $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

# (ii) FR1/FR2ハイブリッド抗体の作製

CDR1内にある SnaBI 切断部位を利用することによって、同様に FR1と FR2 のハイブリッド抗体を作製した。

プラスミド MBC1L( $\lambda$ )/neo 及び h/mMBC1L( $\lambda$ )/neo の各  $10\mu$ g を 10mM Tris-HC1(pH7.9), 10mM MgC12, 1mM DTT, 50mM NaC1, 0.01%(w/v)BSA, SnaBI(宝酒造)

6 Uを含有する反応混合液 20 μ l 中で 37℃にて l 時間消化した。次に 20mM Tris-HCl(pH8.5), 10mM MgCl<sub>2</sub>, 1mM DTT, 100mM KCl, 0.01%(w/v)BSA, PvuI 6 U を含有する反応混合液 50 μ l 中で 37℃にて l 時間消化した。

反応液を 1.5%低融点アガロースゲルで電気泳動した後、プラスミド MBC1L( $\lambda$ )/neo から 4955bp(ml)および 2349bp(m2)、 $7^{\circ}$ 5 $\lambda$ ミド h/mMBC1L( $\lambda$ )/neo から 4955bp(hml)および 2349bp(hm2)の各 DNA 断片を GENECLEANII Kit(BI0101)を用いてゲルから回収、精製し、10mM Tris-HC1(pH7.4),1mM EDTA 溶液 40 $\mu$ 1 に溶解した。

ml、hml 断片  $1\mu$ l をそれぞれ hm2、m2 断片  $4\mu$ l に連結し、大腸菌 JM109 コンピテント細胞に形質転換した。 $50\mu$ g/ml アンピシリンを含有する  $2\times$ YT 培地 2ml で培養し、菌体画分から QIAprep Spin Plasmid Kit(QIAGEN)を用いてプラスミドを精製した。

精製した各プラスミドを、10mM Tris-HCl(pH7.5), 10mM MgCl<sub>2</sub>, 1mM DTT, ApaI( **宝酒造**)8U、または ApaLl(宝酒造)2U を含有する反応混合液 20μ1 中で 37℃にて 1時間消化した。

各断片が正しく連結されていれば、ApaI で 7304bp、ApaLI で 5560/1246/498bp(ml-hm2)、ApaI で 6538/766bp、ApaLI で 3535/2025/1246/498bp (hml-m2)の消化断片が生じることにより、プラスミドの確認を行った。これらを それぞれヒト FR1/マウス FR2,3,4 ハイブリッド抗体L鎖をコードする発現ベクターを hmmMBC1L( $\lambda$ )/neo、マウス FR1/ヒト FR2/マウス FR3,4 ハイブリッド抗体 L鎖をコードする発現ベクターを mhmMBC1L( $\lambda$ )/neo とした。

#### (4)ヒト型化抗体上鎖の構築

ヒト型化#23-57-137-1 抗体 L鎖を、PCR 法による CDR-グラフティングにより作製した。ヒト抗体 HSU03868 (GEN-BANK、Deftos M ら, Scand. J. Immunol., 39, 95-103, 1994) 由来の FR1、FR2 および FR3、並びにヒト抗体 S25755 (NBRF-PDB) 由来の FR4を有するヒト型化#23-57-137-1 抗体 L鎖 (バージョン"a") の作製のために 6 個

の PCR プライマーを使用した。

CDR-グラフティングプライマーMBC1LGP1(配列番号 29)及び MBC1LGP3(配列番号 30)はセンス DNA 配列を有し、そして CDR グラフティングプライマーMBC1LGP2(配列番号 31)及び MBC1LGP4(配列番号 32)はアンチセンス DNA 配列を有し、そしてそれぞれプライマーの両端に 15 から 21bp の相補的配列を有する。外部プライマー MBC1LVS1(配列番号 33)及び MBC1LVR1(配列番号 34)は CDR グラフティングプライマーMBC1LGP1 及び MBC1LGP4 とホモロジーを有する。

CDR-グラフティングプライマーMBC1LGP1、MBC1LGP2、MBC1LGP3 および MBC1LGP4 は尿素変性ポリアクリルアミドゲルを用いて分離し(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrook ら, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)、ゲルからの抽出は crush and soak 法(Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Sambrook ら, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)にて行った。

すなわち、それぞれ 1nmole の CDR-グラフティングプライマーを 6 %変性ポリアクリルアミドゲルで分離し、目的の大きさの DNA 断片の同定をシリカゲル薄層板上で紫外線を照射して行い、crush and soak 法にてゲルから回収し  $20\,\mu$  1 の  $10\,\text{mM}$  Tris-HC1(pH7.4),  $1\,\text{mM}$  EDTA 溶液に溶解した。

PCR は、TaKaRa Ex Taq (宝酒造)を用い、100 μ1 の反応混合液に上記の様に調製した CDR-グラフティングプライマーMBC1LGP1、MBC1LGP2、MBC1LGP3 および MBC1LGP4 をそれぞれ 1 μ1、0.25mM の dNTP、2.5U の TaKaRa Ex Taq を含む条件で添付緩衝液を使用して 94℃にて 1 分間、55℃にて 1 分間、72℃にて 1 分間の温度サイクルで 5 回行い、この反応混合液に 50pmole の外部プライマーMBC1LVS1 及び MBC1LVR1 を加え、さらに同じ温度サイクルで 30 回反応させた。PCR 法により増幅した DNA 断片を 3 %Nu Sieve GTG アガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

421bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、GENECLEANII Kit (BI0101)

を用い、キット添付の処方に従い DNA 断片を精製した。得られた PCR 反応混合物を BamHI および HindIII で消化することにより調製した pUC19 にサブクローニングし、塩基配列を決定した。こうして得られたプラスミドを hMBCL/pUC19 と命名した。しかしながら CDR4 の 104 位(Kabat の規定によるアミノ酸番号 96 位) のアミノ酸がアルギニンになっていたため、これをチロシンに修正するための修正プライマーMBC1LGP10R(配列番号 35)を設計し、合成した。PCR は TaKaRa Taq(宝酒造)を用い、 $100\,\mu$ 1 の反応混合液に鋳型 DNA として  $0.6\,\mu$ g のプラスミド hMBCL/pUC19、プライマーとして MBC1LVS1 及び MBC1LGP10R をそれぞれ  $50\,\mu$ pmole、 $2.5\,\mu$ 0 の TaKaRa Ex Taq(宝酒造)0.25mM の dNTP を含む条件で添付の緩衝液を使用して  $50\,\mu$ 1 の鉱油を上層して  $94\,\mu$ 0にて 1 分間、 $55\,\mu$ 0にて 1 分間、 $72\,\mu$ 0にて 1 分間の温度サイクルで  $30\,\mu$ 0回行った。 PCR 法により増幅した DNA 断片を  $3\,\mu$ 0 Nu Sieve GTG アガロース (FMC Bio. Products)を用いたアガロースゲル電気泳動により分離した。

421bp長のDNA断片を含有するアガロース片を切取り、GENECLEANII Kit(BI0101)を用い、キット添付の処方に従いDNA断片を精製した。得られたPCR反応混合物をBamHI および HindIII で消化することにより調製したpUC19 にサブクローニングした。

M13 Primer M4 プライマー及び M13 Primer RV プライマーを用いて塩基配列を決定した結果、正しい配列を得ることができたので、このプラスミドを HindIII および BlnI で消化し、416bp の断片を 1 %アガロースゲル電気泳動により分離した。GENECLEANII Kit (BI0101)を用い、キット添付の処方に従い DNA 断片を精製した。得られた PCR 反応混合物を HindIII および BlnI で消化することにより調製したプラスミド C  $\lambda$  / pUC19 に導入し、プラスミド hMBC1La  $\lambda$  / pUC19 と命名した。このプラスミドを EcoRI 消化し、ヒト型化L鎖をコードする配列を含む配列をプラスミド pCOS1 に導入し、EF1  $\alpha$  プロモーターの下流にヒト型化L鎖の開始コドンが位置するようにした。こうして得られたプラスミドを hMBC1La  $\lambda$  / pCOS1 と命名した。ヒト型化L鎖バージョン" a"の塩基配列(対応するアミノ酸を含む)を配列番号 66 に示す。また、バージョン a のアミノ酸配列を配列番号 47 に示す。

バージョン"b"を PCR 法による変異導入を用いて作製した。バージョン"b"では 43 位(Kabat の規定によるアミノ酸番号 43 位) のグリシンをプロリンに、49 位(Kabat の規定によるアミノ酸番号 49 位) のリジンをアスパラギン酸に変更するように設計した。変異原プライマーMBC1LGP5R(配列番号 36)とプライマーMBC1LVS1によりプラスミド hMBC1La λ/pUC19 を鋳型として PCR を行い、得られたDNA 断片を BamHI および HindIII で消化し、pUC19 の BamHI, HindIII 部位にサブクローニングした。塩基配列決定後、制限酵素 HindIII および Af1II で消化し、hMBC1La λ/pUC19 と連結した。

こうして得られたプラスミドを hMBC1Lb $\lambda$  /pUC19 とし、このプラスミドを EcoRI で消化し、ヒト型化 L 鎖をコードする DNA を含む断片をプラスミド pCOS1 に導入し、EFI  $\alpha$  プロモーターの下流にヒト型化 L 鎖の開始コドンが位置するようにした。こうして得られたプラスミドを hMBC1Lb $\lambda$  /pCOS1 と命名した。

バージョン" c "を PCR 法による変異導入を用いて作製した。バージョン" c "では 84 位(Kabat の規定によるアミノ酸番号 80 位) のセリンをプロリンに変更するように設計した。変異原プライマーMBC1LGP6S(配列番号 37)とプライマーM13 Primer RV によりプラスミド hMBC1La $\lambda$  /pUC19 を鋳型として PCR を行い、得られた DNA 断片を BamHI および HindIII で消化し、 BamHI および HindIII で消化することにより調製した pUC19 にサブクローニングした。

塩基配列決定後、制限酵素 BstPI および Aor51HI で消化し、BstPI および Aor51HI で消化した hMBC1La  $\lambda$  /pUC19 と連結した。こうして得られたプラスミドを hMBC1Lc  $\lambda$  /pUC19 とし、このプラスミドを制限酵素 EcoRI 消化し、ヒト型化L鎖をコード する配列を含む配列をプラスミド pCOSI の EcoRI 部位に導入し、EFI  $\alpha$  プロモーターの下流にヒト型化L鎖の開始コドンが位置するようにした。こうして得られたプラスミドを hMBC1Lc  $\lambda$  /pCOS1 と命名した。

バージョン"d"、"e"及び"f"を PCR 法による変異導入を用いて作製した。 各バージョンとも順に"a"、"b"、"c"バージョンの 91 位(Kabat の規定によるアミノ酸番号 87 位) のチロシンをイソロイシンに変更するように設計した。変

異原プライマーMBC1LGP11R(配列番号 38)とプライマーM-S1 (配列番号 4 4) によりそれぞれ hMBC1La  $\lambda$  /pCOS1, hMBC1Lb  $\lambda$  /pCOS1, hMBC1Lc  $\lambda$  /pCOS1 を鋳型として PCR を行い、得られた DNA 断片を BamHI および HindIII で消化し、BamHI および HindIII で消化することにより調製した pUC19 にサブクローニングした。塩基配列決定後、HindIII および BlnI で消化し、HindIII および BlnI で消化することより調製した C  $\lambda$  /pUC19 と連結した。

こうして得られたプラスミドを順に hMBC1Ld  $\lambda$  /pUC19、hMBC1Le  $\lambda$  /pUC19、hMBC1Lf  $\lambda$  /pUC19 とした。これらのプラスミドを EcoRI 消化し、ヒト型化L鎖をコードする配列を含む配列をプラスミド pCOS1 の EcoRI 部位に導入し、EF1  $\alpha$  プロモーターの下流にヒト型化L鎖の開始コドンが位置するようにした。こうして得られたプラスミドをそれぞれ順に hMBC1Ld  $\lambda$  /pCOS1、hMBC1Le  $\lambda$  /pCOS1、hMBC1Lf  $\lambda$  /pCOS1と命名した。

バージョン" g " 及び" h " を PCR 法による変異導入を用いて作製した。各バージョンとも順に" a "、" d " バージョンの 36 位(Kabat の規定によるアミノ酸番号 36 位) のヒスチジンをチロシンに変更するように設計した。変異原プライマーMBC1LGP9R(配列番号 39) および M13 Primer RV をプライマーとして用いて、hMBC1La  $\lambda$ /pUC19 を鋳型として PCR を行い、得られた PCR 産物と M13 Primer M4 をブライマーとして用いて、プラスミド hMBC1La  $\lambda$ /pUC19 を鋳型としてさらに PCR を行った。得られた DNA 断片を HindIII および B1nI で消化し、HindIII および B1nI で消化することで調製したプラスミド C  $\lambda$ /pUC19 にサブクローニングした。このプラスミドを鋳型として、プライマーMBC1LGP13R(配列番号 40)と MBC1LVS1 をプライマーとした PCR を行った。得られた PCR 断片を ApaI および HindII で消化し、ApaI および HindIII で消化したプラスミド hMBC1La  $\lambda$ /pUC19 および hMBC1Ld  $\lambda$ /pUC19 に導入した。塩基配列を決定し、正しい配列を含むプラスミドを順に hMBC1Lg  $\lambda$ /pUC19 および hMBC1Lh  $\lambda$ /pUC19 とし、これらのプラスミドを制限酵素 EcoRI 消化し、ヒト型化L鎖をコードする配列を含む配列をプラスミド pCOS1 の EcoRI 部位に導入し、EF1  $\alpha$  プロモーターの下流にヒト型化L鎖の開始コドンが位置するよ

うにした。こうして得られたプラスミドをそれぞれ順に hMBC1Lg $\lambda$ /pC0S1 および hMBC1Lh $\lambda$ /pC0S1 と命名した。

バージョン"i"、"j"、"k"、"l"、"m"、"n" および"o"を PCR 法による変異導入を用いて作製した。変異原プライマーMBC1LGP14S(配列番号 41)とプライマーV1RV( $\lambda$ )(配列番号 43)によりプラスミド hMBC1La $\lambda$ /pUC19 を鋳型として PCR を行い、得られた DNA 断片を ApaI および B1nl で消化し、ApaI および B1nl で消化することにより調製したプラスミド hMBC1Lg $\lambda$ /pUC19 にサブクローニングした。塩基配列決定を行い、それぞれのバージョンに対応した変異が導入されたクローンを選択した。こうして得られたプラスミドを hMBC1Lx $\lambda$ /pUC19 (x=i, j, k, l, m, n, o) とし、このプラスミドを EcoRl 消化し、ヒト型化上鎖をコードする配列を含む配列をプラスミド pCOS1 の EcoRl 部位に導入し、EF1 $\alpha$ プロモーターの下流にヒト型化上鎖の開始コドンが位置するようにした。こうして得られたプラスミドを hMBC1Lx $\lambda$ /pCOS1 (x=i, j, k, l, m, n, o) と命名した。バージョン"j"、"l"、"m" および"o" の塩基配列(対応するアミノ酸を含む)をそれぞれ配列番号 67、68、69、70 に示す。また、これらの各バージョンのアミノ酸配列をそれぞれ配列番号 48、49、50、51 に示す。

バージョン"p"、"q"、"r"、"s"および"t"は、バージョン"i"、"j"、"m"、"1"または"o"のアミノ酸配列の87位のチロシンをイソロイシンに置換したバージョンであり、FR3 内にある制限酵素 Aor51MI 切断部位を利用して、バージョン"h"を、各バージョン"i"、"j"、"m"、"1"または"o"とつなぎ換えることにより作製したものである。すなわち、発現プラスミド hMBC1Lx  $\lambda$ /pCOS1 (x=i, j, m, l, o)中、CDR3並びに FR3 の一部及び FR4 を含む Aor51HI 断片 514bp を除き、ここに発現プラスミド hMBC1Lh $\lambda$ /pCOS1中、CDR3並びに FR3の一部及び FR4を含む がに FR3の一部及び FR4を含む Aor51HI 断片 514bp をつなぐことにより 91位 (Kabat の規定によるアミノ酸番号 87位)のチロシンがイソロイシンとなるようにした。塩基配列決定を行い、各バージョン"i"、"j"、"m"、"l"および"o"の 91位 (Kabat の規定によるアミノ酸番号 87位) のチロシンがイソロイシンに置換さ

れたクローンを選択し、対応するバージョンをそれぞれ"p"、"q"、"s"、"r" および"t" とし、得られたプラスミドを  $hMBC1Lx\lambda/pC0S1$ (x=p, q, s, r, t)と命名した。バージョン"q"、"r"、"s" および"t" の塩基配列(対応するアミノ酸を含む)をそれぞれ配列番号 71、72、73、74 に示す。また、これらの各バージョンのアミノ酸配列をそれぞれ配列番号 52、53、54、55 に示す。

プラスミド hMBC1Lq $\lambda$ /pC0S1 を HindIII および EcoRI で消化し、HindIII および EcoRI で消化したプラスミド pUC19 にサブクローニングし、プラスミド hMBC1Lq $\lambda$ /pUC19 と命名した。

ヒト型化上鎖の各バージョンにおける置換アミノ酸の位置を表2に示す。

表 2 配列表におけるアミノ酸の位置 (Kabat の規定によるアミノ酸番号)

バージョン	3 6	4 3	4 5	4 7	4 9	8 0	8 7
a							
Ъ		P			D		
c						Р	
d							I
e		P			D		I
f						Р	I
g	Y						
h	Y						I
i	Y		K				
j	Y		K		D		
k	Y		K	V			
1	Y		K	V	D		
m	Y				D		
n	Y			V			
О	Y			V	D		
p	Y		K				I
q	Y		K		D		I
r	Y				D		I
S	Y		K	V	D		I
t	Y			V	D	_	I

表中、Yはチロシン、Pはプロリン、Kはリジン、Vはバリン、Dはアスパラ

ギン酸、Ⅰはイソロイシンを示す。

なお、前記プラスミド hMBC1HcDNA/pUC19 および hMBC1Lq \(\lambda\)/pUC19 を有する大腸菌は Escherichia coli JM109(hMBC1HcDNA/pUC19) および Escherichia coli JM109(hMBC1Lq \(\lambda\)/pUC19)として、工業技術院生命工学工業技術研究所(茨城県つくば市東1丁目1番3号)に、平成8年8月 15 日に、Escherichia coli JM109 (hMBC1HcDNA/pUC19)についてはFERM BP-5629、Escherichia coli JM109 (hMBC1HcDNA/pUC19)についてはFERM BP-5630としてブダペスト条約に基づき国際寄託されている。

### (5) COS-7 細胞へのトランスフェクション

ハイブリッド抗体およびヒト型化#23-57-137-1抗体の抗原結合活性および中和活性を評価するため、前記発現プラスミドを COS-7 細胞で一過性に発現させた。すなわちL鎖ハイブリッド抗体の一過性発現では、プラスミド h MBC1HcDNA/pCOS1 と h/mMBC1L( $\lambda$ )/neo、hMBC1HcDNA/pCOS1 と m/hMBC1L( $\lambda$ )/neo、hMBC1HcDNA/pCOS1 と m/hMBC1L( $\lambda$ )/neo、 hMBC1HcDNA/pCOS1 と hmmMBC1L( $\lambda$ )/neo、 また は hMBC1HcDNA/pCOS1 と mhmMBC1L( $\lambda$ )/neo との組み合わせを、Gene Pulser 装置(Bio Rad)を用いてエレクトロポレーションにより COS-7 細胞に同時形質導入した。PBS(-)中に  $1\times10^7$  細胞/ml の細胞濃度で懸濁されている COS-7 細胞 0.8ml に、各プラスミド DNA  $10\mu$  g を加え、1,500V,  $25\mu$ F の静電容量にてパルスを与えた。室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーション処理された細胞を 2% の Ultra Low IgG ウシ胎児血清(GIBCO)を含有する DMEM 培養液(GIBCO)に懸濁し、10cm 培養皿を用いて 100 円 にて培養した。 101 円 に 日間の培養の後、培養上清を集め、遠心分離により細胞破片を除去し、101 ELISA の試料に供した。

ヒト型化#23-57-137-1 抗体の一過性発現では、プラスミド hMBC1HcDNA/pCOS1 と hMBC1Lx $\lambda$ /pCOS1 ( $x=a\sim t$ ) のいずれかの組み合わせを Gene Pulser 装置 (Bio Rad)を用いて、前記ハイブリッド抗体の場合と同様の方法により COS-7 細胞にトランスフェクションし、得られた培養上清を ELISA に供した。

また、COS-7 細胞の培養上清からのハイブリッド抗体またはヒト型化抗体の精

製は、AffiGe! Protein A MAPSII キット(BioRad)を用いて、キット添付の処方に 従って行った。

### (6) ELISA

## (i) 抗体濃度の測定

抗体濃度測定のための ELISA プレートを次のようにして調製した。ELISA 用 96 穴プレート(Maxisorp, NUNC)の各穴を固相化バッファー(0.1M NaHCO3、0.02% NaN3) で  $1~\mu$  g/ml の濃度に調製したヤギ抗ヒト 1 gG 抗体(TAGO)100 $\mu$ l で固相化し、200 $\mu$ l の希釈バッファー(50mM Tris-HCl、 1 mM MgCl2、 0.1 M NaCl、 0.05% Tween20、0.02% NaN3、 1~% 牛血清アルブミン(BSA)、pH7.2)でブロッキングの後、ハイブリッド抗体またはヒト型化抗体を発現させた COS-7 細胞の培養上清あるいは精製ハイブリッド抗体またはヒト型化抗体を段階希釈して各穴に加えた。 1 時間室温にてインキュベートし PBS-Tween20 で洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒト 1 gG 抗体(TAGO)100 $\mu$ l を加えた。 1 時間室温にてインキュベートし PBS-Tween20 で洗浄の後、1 mg/ml の基質溶液(Sigmal04、1 mg/ml の基質溶液(Sigmal04、1 mg/ml の基質溶液(Sigmal04、1 mg/ml で測定した。濃度測定のスタンダードとして、1 Hu 1 gGl 1 Purified(The Binding Site)を用いた。

#### (ii) 抗原結合能の測定

抗原結合測定のための ELISA プレートを、次のようにして調製した。ELISA 用 96 穴プレートの各穴を固相化バッファーで  $1 \mu g/ml$  の濃度に調製したヒト PTHrP(1-34)  $100 \mu l$  で固相化した。 $200 \mu l$  の希釈バッファーでブロッキングの後、ハイブリッド抗体またはヒト型化抗体を発現させた COS-7 細胞の培養上清あるいは精製ハイブリッド抗体またはヒト型化抗体を段階希釈して各穴に加えた。室温にてインキュベートし PBS-Tween20 で洗浄後、アルカリフォスファターゼ結合ヤギ抗ヒト IgG抗体  $(TAGO) 100 \mu l$  を加えた。室温にてインキュベートし PBS-Tween20 で洗浄の後、 1 mg/ml の基質溶液 (Sigmal04, p-=) トロフェニルリン酸、SIGMA) を加え、次に 405nm での吸光度をマイクロプレートリーダー  $(Bio\ Rad)$  で測定した。

#### (7) 活性確認

#### (i) ヒト型化H鎖の評価

ヒト型化H鎖バージョン"a"とキメラL鎖を組み合わせた抗体は、キメラ抗体と PTHrP 結合能が同等であった。この結果は、H鎖V領域のヒト型化はバージョン"a"で十分なことを示す。以下、ヒト型化H鎖バージョン"a"をヒト型化抗体のH鎖として供した。

## (ii) ハイブリッド抗体の活性

## (ii-a) FR1、2/FR3、4ハイブリッド抗体

L鎖が  $h/mMBC1L(\lambda)$ の場合、活性は全く認められなかったが、 $m/hMBC1La\lambda$  あるいは  $m/hMBC1Ld\lambda$  の場合はいずれもキメラ#23-57-137-1 抗体と同等の結合活性を示した。これらの結果は、FR3,4 はヒト型化抗体として問題ないが、FR1,2 内に置換すべきアミノ酸残基が存在することを示唆する。

## (ii-b) FR1/FR2ハイブリッド抗体

L鎖が  $mhmMBC1L(\lambda)$  の場合、活性は全く認められなかったが、 $hmmMBC1L(\lambda)$  の場合はキメラ#23-57-137-1 抗体と同等の結合活性を示した。これらの結果は、FR1, 2 のうち FR1 はヒト型化抗体として問題ないが、FR2 内に置換すべきアミノ酸残基が存在することを示唆する。

#### (iii) ヒト型化抗体の活性

L鎖としてバージョン"a" から"t" の各々一つを用いたヒト型化抗体について、抗原結合活性を測定した。その結果、L鎖バージョン"j"、"l"、"m"、"o"、"q"、"r"、"s"、"t"を有するヒト型化抗体はキメラ抗体と同等のPTHrP結合能を示した。

# (8) CHO安定産生細胞株の樹立

ヒト型化抗体の安定産生細胞株を樹立するため、前記発現プラスミドを CHO 細胞(DXB11)に導入した。

すなわちヒト型化抗体の安定産生細胞株樹立は、CHO 細胞用発現プラスミド hMBC1HcDNA/pCHO1 と hMBC1Lm λ/pCOS1 または hMBC1HcDNA/pCHO1 と hMBC1Lq λ /pCOS1 あるいは hMBC1HcDNA/pCHO1 と hMBC1Lr \( \lambda \) pCOS1 の組み合わせで、Gene Pulser 装置(Bio Rad)を用いてエレクトロポレーションにより CHO 細胞に同時形 質導入した。それぞれの発現ベクターを制限酵素 Pvul で切断して直鎖 DNA にし、 フェノールおよびクロロホルム抽出後、エタノール沈殿で DNA を回収し、エレク トロポレーションに用いた。PBS(-)中に lx107 細胞/ml の細胞濃度で懸濁されて いる CHO 細胞 0.8ml に、各プラスミド DNA 10μg を加え、1,500V, 25μF の静電 容量にてパルスを与えた。 室温にて 10 分間の回復期間の後、エレクトロポレーシ ョン処理された細胞を 10%ウシ胎児血清(GIBCO)添加、MEM-α培地(GIBCO)に懸濁 し、96 穴プレート(Falcon)を用いて CO2 インキュベーターにて培養した。培養開 始翌日に、10%ウシ胎児血清(GIBCO)および 500mg/ml の GENETICIN (G418 Sulfate、 GIBCO) 添加、リボヌクレオシドおよびデオキシリボヌクレオシド不含  $MEM-\alpha$  培 地(GIBCO)の選択培地に交換し、抗体遺伝子の導入された細胞を選択した。選択培 地交換後、2週間前後に顕微鏡下で細胞を観察し、順調な細胞増殖が認められた 後に、上記抗体濃度測定 ELISA にて抗体産生量を測定し、抗体産生能の高い細胞 を選別した。

樹立した抗体の安定産生細胞株の培養を拡大し、ローラーボトルにて 2%の Ultra Low IgG ウシ胎児血清添加、リボヌクレオシドおよびデオキシリボヌクレオシド不含 MEM-  $\alpha$  培地を用いて、大量培養を行った。培養 3 ないし 4 日目に培養上清を回収し、 $0.2\mu$ mのフィルター(Millipore)により細胞破片を除去した。 CHO 細胞の培養上清からのヒト型化抗体の精製は、POROS プロティン A カラム (PerSeptive Biosystems) を用いて、ConSep LC100 (Millipore) にて添付の処方に従って行い、中和活性の測定および高カルシウム血症モデル動物での薬効試験に供した。得られた精製ヒト型化抗体の濃度および抗原結合活性は、上記 ELISA 系にて測定した。

〔参考例5〕中和活性の測定

マウス抗体、キメラ抗体およびヒト型化抗体の中和活性の測定は、ラット骨肉腫細胞株 ROS17/2.8-5 細胞を用いて行った。すなわち、ROS17/2.8-5 細胞を、10%牛胎児血清(GIBCO)を含む Ham'S F-12 培地(GIBCO) 中にて、 $CO_2$  インキュベーターで培養した。ROS17/2.8-5 細胞を 96 穴プレートに  $10^4$  細胞//100/1/穴で蒔込み 1 日間培養し、4mM の Hydrocortisone と 10%牛胎児血清を含む Ham'S F-12 培地 (GIBCO)に交換する。さらに 3 ないし 4 日間培養した後、260/1 の Ham'S F-12 培地 (GIBCO)にて洗浄し、 1 mM のイソブチル-1-メチル キサンチン(IBMX、SIGMA)および 10%の牛胎児血清と 10mM の HEPES を含む 80/1 の Ham's F-12 を加え、30分間 37℃でインキュベートした。

中和活性を測定するマウス抗体、キメラ抗体またはヒト型化抗体を、あらかじめ  $10\,\mu\,\mathrm{g/ml}$ 、 $3.3\,\mu\,\mathrm{g/ml}$ 、 $1.1\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  および  $0.37\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  の群、 $10\,\mu\,\mathrm{g/ml}$ 、 $2\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  の.  $5\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  および  $0.01\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  の群、 $10\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  の群、 $5\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  の.  $1.25\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  の.  $0.63\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  および  $0.31\,\mu\,\mathrm{g/ml}$  の群に段階希釈し、 $4\,\mathrm{ng/ml}$  に調製した PTHrP(1-34)と等量混合し、各抗体と PTHrP(1-34)の混合液  $80\,\mu\,\mathrm{l}$  を各穴に添加した。各抗体の最終濃度は上記抗体濃度の  $4\,\mathrm{d}$  の 1 になり、PTHrP(1-34)の濃度は  $1\,\mathrm{ng/ml}$  になる。 $10\,\mathrm{d}$  間室温にて処理した後、培養上清を捨て、PBS にて  $3\,\mathrm{d}$  回洗浄したした後、 $100\,\mu\,\mathrm{l}$  の 0.3% 塩酸 95% エタノールにて細胞内の  $0\,\mathrm{d}$  を抽出する。水流アスピレーターにて塩酸エタノールを蒸発させ、 $0\,\mathrm{d}$  を抽出後、 $0\,\mathrm{d}$  にないてHEMICAL'S)付属のEIA バッファー $0\,\mathrm{d}$  を添加し  $0\,\mathrm{d}$  を抽出後、 $0\,\mathrm{d}$  を抽出後、 $0\,\mathrm{d}$  に従って  $0\,\mathrm{d}$  を添加し  $0\,\mathrm{d}$  を加力を加力を加力を加力を加力に従って  $0\,\mathrm{d}$  を加力を加力を加力を加力を加力を同等の抗原結合を有する上鎖バージョンのうち、 $0\,\mathrm{d}$  のチロシンをイソロイシンに置換したバージョン"  $0\,\mathrm{d}$  、"  $0\,\mathrm{d}$  " "  $0\,\mathrm{d}$  " "  $0\,\mathrm{d}$  " "  $0\,\mathrm{d}$  "

本明細書は本願の優先権の基礎である日本国特許出願第平 10-180143 号の明細書及び/又は図面に記載される内容を包含する。

本明細書で引用した全ての刊行物、特許及び特許出願をそのまま参考として本明細書にとり入れるものとする。

#### 産業上の利用可能性

本発明により、副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含有する悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼ治療 剤が提供される。

上記物質は、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症モデル動物での薬効試験において、血中カルシウム濃度を対照薬投与群または溶媒投与の対照群と比較して即効的、かつ持続的に作用することから、緊急処置を必要とする悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼの治療剤として有用である。

# 配列表フリーテキスト

配列番号 1: 合成 DNA

配列番号2:合成 DNA

配列番号3:合成 DNA

配列番号4:合成 DNA

配列番号5:合成 DNA

配列番号 6: 合成 DNA

配列番号7:合成 DNA

配列番号8:合成 DNA

配列番号9:合成 DNA

配列番号 10: 合成 DNA

配列番号 11: 合成 DNA

配列番号 12: 合成 DNA

配列番号 13: 合成 DNA

配列番号 14: 合成 DNA

配列番号 15: 合成 DNA

配列番号 16: 合成 DNA

配列番号 17: 合成 DNA

配列番号 18: 合成 DNA

配列番号 19: 合成 DNA

配列番号 20: 合成 DNA

配列番号 21: 合成 DNA

配列番号 22: 合成 DNA

配列番号 23: 合成 DNA

配列番号 24: 合成 DNA

配列番号 25: 合成 DNA

配列番号 26: 合成 DNA

配列番号 27: 合成 DNA

配列番号 28: 合成 DNA

配列番号 29: 合成 DNA

配列番号 30: 合成 DNA

配列番号 31: 合成 DNA

配列番号 32: 合成 DNA

配列番号 33: 合成 DNA

配列番号 34: 合成 DNA

配列番号 35: 合成 DNA

配列番号 36: 合成 DNA

配列番号 37: 合成 DNA

配列番号 38: 合成 DNA

配列番号 39: 合成 DNA

配列番号 40: 合成 DNA

配列番号 41: 合成 DNA

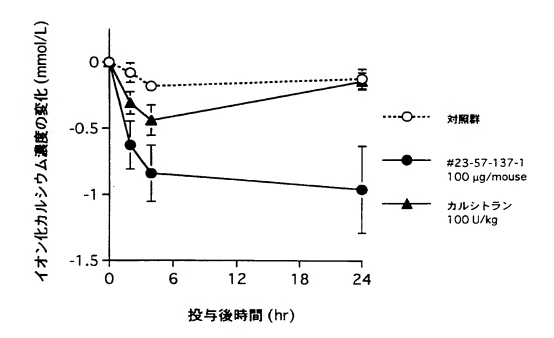
配列番号 42: 合成 DNA

配列番号 43: 合成 DNA

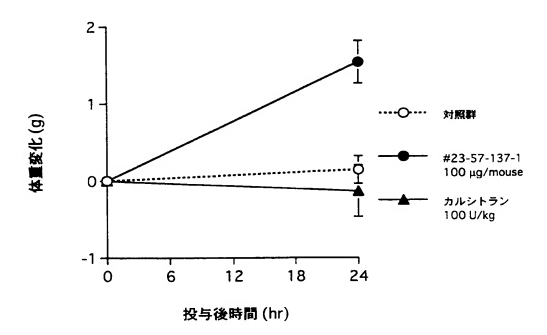
配列番号 44: 合成 DNA

#### 請求の範囲

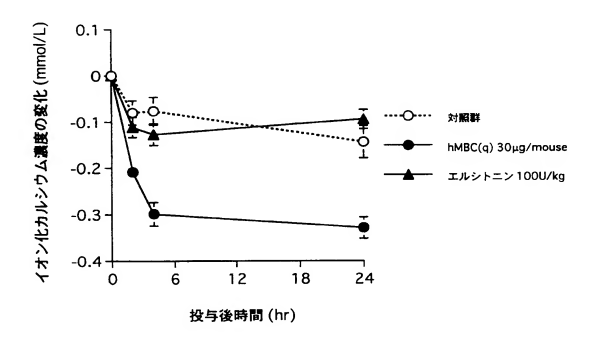
- 1. 副甲状腺ホルモン関連ペプチドとその受容体との結合を阻害する物質を有効成分として含む高カルシウム血症クリーゼ治療剤。
- 2. 物質が副甲状腺ホルモン関連ペプチド受容体に対するアンタゴニストである請求項1記載の高カルシウム血症クリーゼ治療剤。
- 3.物質が抗副甲状腺ホルモン関連ペプチド抗体である請求項1記載の高カルシウム血症クリーゼ治療剤。
- 4.物質が抗副甲状腺ホルモン関連ペプチド抗体断片及び/又はその修飾物である請求項1記載の高カルシウム血症クリーゼ治療剤。
- 5. 抗体がヒト型化又はキメラ化されたものである請求項3又は4記載の高カルシウム血症クリーゼ治療剤。
- 6. ヒト型化抗体がヒト型化#23-57-137-1 抗体である請求項5記載の高カルシウム血症クリーゼ治療剤。
- 7. 抗体がモノクローナル抗体である請求項3又は4記載の高カルシウム血症クリーゼ治療剤。
- 8. 高カルシウム血症クリーゼが、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症クリーゼである請求項1~7のいずれか1項に記載の治療剤。

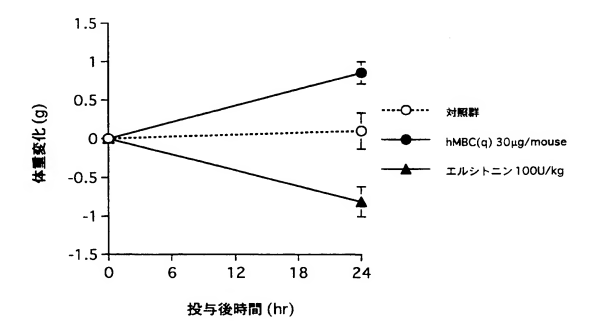


1/6

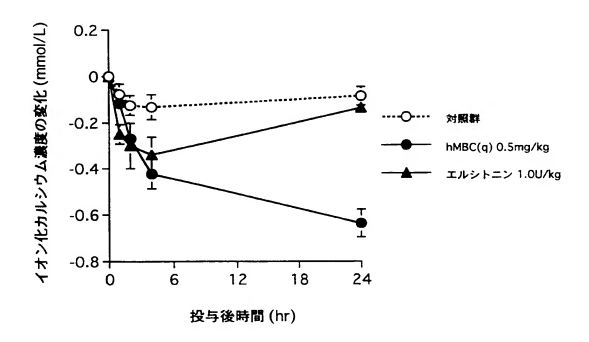


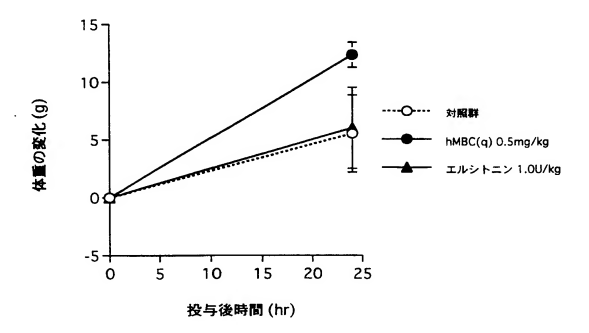
2/6





4/6





配列表

### SEQUENCE LISTING

<110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA

<120> Therapeutic agent for treating hypercalcemia crisis

<130> PH-652-PCT

<150> JP98/180143

<151> 1998-06-26

<160> 75

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 1

aaatagccct tgaccaggca

20

<210> 2

PCT/JP99/03433 WO 00/00219 <211> 38 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Synthetic DNA <400> 2 38 ctggttcggc ccacctctga aggttccaga atcgatag <210> 3 <211> 28 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Synthetic DNA **<400>** 3 28 ggatcccggg ccagtggata gacagatg

<210> 4

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

WO 00/00219	PCT/JP99/03433
<400> 4	
ggatcccggg tcagrggaag gtggraaca	29
<210> 5	
<211> 17	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
<400> 5	
gttttcccag tcacgac	17
(010) C	
<210> 6 <211> 17	
<211> 17 <212> DNA	
<212> DNA <213> Artificial Sequence	
V210/ Mitificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
< <b>400&gt;</b> 6	
caggaaacag ctatgac	17
<210> 7	
<211> 31	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

<220>	
<223 · Synthetic DNA	
<400° 7	
gtctaagctt ccaccatgaa acttcgggct c	31
<210> 8	
<2115 30	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
<400> 8	
tgttggatcc ctgcagagac agtgaccaga	30
<210> 9	
⟨211⟩ 36	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	

<400. 9
gtctgaattc aagcttccac catggggttt gggctg 36</pre>

<223> Synthetic DNA

<210> 10

<211 > 41

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 10

tttcccgggc ccttggtgga ggctgaggag acggtgacca g

41

<210> 11

<211> 109

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 11

gtctgaattc aagcttagta cttggccagc ccaaggccaa ccccacggtc accctgttcc 60 cgccctcctc tgaggagctc caagccaaca aggccacact agtgtgtct 109

<210> 12

<211> 110

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400 ≥ 12

ggtttggtgg tetecaetee egeettgaeg gggetgeeat etgeetteea ggeeaetgte 60 acageteeeg ggtagaagte actgateaga caeaetagtg tggeettgtt 110

<210> 13

⟨211⟩ 98

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220≥

<223> Synthetic DNA

<400> 13

ggagtggaga ccaccaaacc ctccaaacag agcaacaaca agtacgcggc cagcagctac 60 ctgagcctga cgcccgagca gtggaagtcc cacagaag 98

<210> 14

<211> 106

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 14

tgttgaatte ttactatgaa cattetgtag gggecaetgt etteteeaeg gtgeteeett 60 catgegtgae etggeagetg tagettetgt gggaetteea etgete 106

<210≥ 15

**<211** • 43

<212 > DNA

<213> Artificial Sequence

<220.⁴

<223 Synthetic DNA

<400> 15

gtctgaattc aagcttagta cttggccagc ccaaggccaa ccc

43

⟨210⟩ 16

<211> 20

<212 > DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 16

tgttgaattc ttactatgaa

20

<210> 17

<211> 39

<212> DNA

<213 Artificial Sequence

<220 ⋅

WO 00/00219	PCT/JP99/03433
(223) Synthetic DNA	
(400> 17	
caacaagtac geggeeagea getaeetgag eetgaegee	39
(210) 18	
(211> 39	
(212> DNA	
(213> Artificial Sequence	
(220>	
(223) Synthetic DNA	
<b>(400)</b> 18	
gtagctgcig gccgcgtact tgttgttgct ctgtttgga	39
(210> 19	
(211> 46	
(212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
<400 \ 19	
gtctgaattc aagcttagtc ctaggtcgaa ctgtggctgc accatc	46
<210> 20	
<211 > 34	

WO 00/00219	PCT/JP99/03433
<212 - DNA	
<213 · Artificial Sequence	
<220>	
<223 · Synthetic DNA	
<400 > 20	
tgttgaattc ttactaacac tctcccctgt tgaa	34
<210 > 21	
<211> 35	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
<400> 21	
gtctaagctt ccaccatggc ctggactcct ctctt	35
(010 00	
<210 > 22	
<211> 48	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	

<220>

<400 > 22

<223> Synthetic DNA

WO 00/00219	PCT/JP99/03433

tgttgaatic	agatetaaet	acttacctag	gacagtgacc	ttggtccc
------------	------------	------------	------------	----------

48

<210> 23

<211≥ 128

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 23

gtctaagcti ccaccatggg gtttgggctg agctgggttt tcctcgttgc tctttaaga 60 ggtgtccagt gtcaggtgca gctggtggag tctgggggag gcgtggtcca gcctgggagg 120 tccctgag

<210> 24

<211> 125

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 24

accattagta gtggtggtag ttacacctac tatccagaca gtgtgaaggg gcgattcacc 60 atctccagag acaattccaa gaacacgctg tatctgcaaa tgaacagcct gagagctgag 120 gacac 125

<2105 25

<211 → 132

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220 ·

 $\langle 223 \rangle$  Synthetic DNA

<**40**0 · 25

ctaccaccac tactaatggt tgccaccac tccagccct tgcctggagc ctggcggacc 60 caagacatgc catagctact gaaggtgaat ccagaggctg cacaggagag tctcagggac 120 ctcccaggct gg 132

<210> 26

<211> 110

<212> DNA

<213, Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 26

tgttggatcc ctgaggagac ggtgaccagg gttccctggc cccagtaagc aaagtaagtc 60 atagtagtct gtctcgcaca gtaatacaca gccgtgtcct cagctctcag 110

<210> 27

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

WO 00/00219	PCT/JP99/0343

<220,

<223 Synthetic DNA

<400> 27

gtctaagctt ccaccatggg gtttgggctg

30

<210 ≥ 28

<211> 30

<212 → DNA

<213> Artificial Sequence

<220≥

<223> Synthetic DNA

<400≥ 28

tgttggatcc ctgaggagac ggtgaccagg

30

<210> 29

⟨211⟩ 133

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 29

acaaagette caccatggee tggacteete tettettet ettigteet cattgeteag 60 gttetteete eeagettgtg etgacteaat egeeetetge etetgeetee etgggageet 120 eggteaaget eae 133 <210> 30

<211> 118

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 > Synthetic DNA

<400> 30

agcaagatgg aagccacagc acaggtgatg ggattcctga tcgcttctca ggctccagct 60 ctggggctga gcgctacctc accatctcca gcctccagtc tgaggatgag gctgacta 118

<210> 31

<211> 128

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 31

ctgtggcttc catcttgctt aagtttcatc aagtaccgag ggcccttctc tggctgctgc 60 tgatgccatt caatggtgta cgtactgtgc tgactactca aggtgcaggt gagcttgacc 120 gaggctcc 128

<210> 32

<211> 114

<212> DNA

<213 Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 32

cttggatccg ggctgaccta ggacggtcag tttggtccct ccgccgaaca ccctcacaaa 60 ttgttcctta attgtatcac ccacaccaca gtaatagtca gcctcatcct caga 114

<210> 33

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220≥

<223> Synthetic DNA

<400> 33

acaaagcttc caccatg

17

<210> 34

<211> 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<4005 34

WO 00/00219	PCT/JP99/03433
cttggatccg ggctgacct	19
<210> 35	
<211> 75	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
	<b>c</b> ,
<400> 35	
cttggatccg ggctgaccta ggacggtcag tttggtccct ccgc	cgaaca cgtacacaaa 60
ttgttcctta attgt	75
<210> 36	
<211> 43	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
//aa.	
<400> 36	
aaaggatcct taagatccat caagtaccga gggggcttct ctg	43
(010) 05	
<210> 37	
<211> 46	
<212> DNA	
<pre>&lt;213&gt; Artificial Sequence</pre>	

<220>

<223> Synthetic DNA

<400> 37

acaaagctta gcgctacctc accatctcca gcctccagcc tgagga 46

<210> 38

<211> 111

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223 Synthetic DNA

<400> 38

cttggatccg ggctgaccta ggacggtcag tttggtccct ccgccgaaca cgtacacaaa 60 ttgttcctta attgtatcac ccacaccaca gatatagtca gcctcatcct c 111

<210> 39

<211> 42

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Synthetic DNA

<400≥ 39

cttctctggc tgctgctgat accattcaat ggtgtacgta ct

42

<210> 40	
<211> 26	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220 <sup>→</sup>	
<223> Synthetic DNA	
< <b>400&gt; 40</b>	
cgagggccct tctctggctg ctgctg	26
<210> 41	
<211> 35	
<212> DNA <213> Artificial Sequence	
(213) Altilitial Sequence	
<220 <i>&gt;</i>	
<223> Synthetic DNA	
<400> 41	
gagaagggcc ctargtacst gatgrawctt aagca	35
⟨210⟩ 42	
<211> 35	
<212> DNA	
<213 Artificial Sequence	

<220 ⋅

WO 00/00219	PCT/JP99/03433
<223> Synthetic DNA	
<400 > 42	
cacgaattca ctatcgattc tggaaccttc agagg	35
<210> 43	
<211> 18	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Synthetic DNA	
12257 Synthetic Divi	
< <b>400</b> > 43	
ggcttggagc tcctcaga	18
<210> 44	
<211> 20	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
⟨220⟩	
<223> Synthetic DNA	
<400> 44	
gacagtggtt caaagttttt	20
(010: 4-	
<210 > 45	
₹211 / 118	

<212 > PRT

<213> Mus musculus

<400 > 45

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Ser Ser Ala Ser Phe Ser Leu Gly Ala 1 5 10 15

Ser Ala Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr
20 25 30

Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Leu Lys Pro Pro Lys Tyr Val Met
35 40 45

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp 50 55 60

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Asp Arg Tyr Leu Ser Ile Ser
65 70 75 80

Asn Ile Gln Pro Glu Asp Glu Ala Met Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp

85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val

Thr Val Leu Gly Gln Pro

115

<210> 46

<211> 118

<212> PRT

<213 Mus musculus

<400> 46

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Asp Leu Val Lys Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser	Leu	Lys	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	Ser	Ser	Tyn
			20					25					30		
Gly	Met	Ser	Trp	Ile	Arg	Gln	Thr	Pro	Asp	Lys	Arg	Leu	Glu	Trp	Va]
		35					40					45			
Ala	Thr	Ile	Ser	Ser	Gly	Gly	Ser	Tyr	Thr	Tyr	Tyr	Pro	Asp	Ser	Val
	50					55					60				
Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ala	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr
65					70					75					80
Leu	Gln	Met	Ser	Ser	Leu	Lys	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	Met	Phe	Tyr	Cys
				85					90					95	
Ala	Arg	Gln	Thr	Thr	Met	Thr	Tyr	Phe	Ala	Tyr	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr
			100					105					110		
Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ala										
		115													
<210	0> 47	7													
<21	1> 13	16													
<212	2 > PI	RT													
<213	3> Ho	omo s	sapie	ens											
<400	0> 47	7													
Gln	Leu	Val	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Ser	Ala	Ser	Ala	Ser	Leu	Gly	Ala
1				5					10					15	
Ser	Val	Lys	Leu	Thr	Cys	Thr	Leu	Ser	Ser	Gln	His	Ser	Thr	Tyr	Thr
			20					25					30		
Ile	Glu	Trp	His	Gln	Gln	Gln	Pro	Glu	Lys	Gly	Pro	Arg	Tyr	Leu	Met
		35					40					45			

60

Lys Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp

55

50

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser
65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp

85

90

95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu
100 105 110

Thr Val Leu Gly

<210> 48

<211> 118

<212> PRT

<213> Homo sapiens

**<400>** 48

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala 1 5 10 15

Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr
20 25 30

Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys Tyr Leu Met
35 40 45

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp
50 55 60

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser
65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp
85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu

100 105 110

Thr Val Leu Gly Gln Pro

<210> 49

<211> 118

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 49

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala

1 5 10 15

Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr
20 25 30

Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys Tyr Val Met
35 40 45

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp 50 55 60

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp

85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu
100 105 110

Thr Val Leu Gly Gln Pro

115

<210> 50

<211 → 118

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 50

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala

1 5 10 15

Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr
20 25 30

Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arg Tyr Leu Met
35 40 45

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp
50 55 60

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp 85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu
100 105 110

Thr Val Leu Gly Gln Pro

115

<210> 51

<211> 118

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 51

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala 1 5 10 15

Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr 20 25 Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arg Tyr Val Met 35 40 45 Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp 50 55 60 Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Val Gly Asp 85 90 Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu 100 105 110 Thr Val Leu Gly Gln Pro 115 <210> 52 <211> 118 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 52 Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala 1 อี 10 15 Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr 20 25 30 Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys Tyr Leu Met

24/48

45

60

40

 $5\bar{5}$ 

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp

35

50

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser
65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp 85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu
100 105 110

Thr Val Leu Gly Gln Pro

<210> 53

<211> 118

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 53

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala 1 5 10 15

Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr 20 25 30

Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arg Tyr Leu Met
35 40 45

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp 50 55 60

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp 85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu
100 105 110

Thr Val Leu Gly Gln Pro 115

<210> 54

<211> 118

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 54

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala 1 5 10 15

Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr
20 25 30

Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys Tyr Val Met
35 40 45

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp 50 55 60

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp 85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu
100 105 110

Thr Val Leu Gly Gln Pro

115

<210> 55

<211> 118

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 55

Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser Leu Gly Ala

1 5 10 15

Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser Thr Tyr Thr
20 25 30

Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arg Tyr Val Met
35 40 45

Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly Ile Pro Asp 50 55 60

Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu Thr Ile Ser 65 70 75 80

Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly Val Gly Asp 85 90 95

Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu
100 105 110

Thr Val Leu Gly Gln Pro

115

<210> 56

<211> 118

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 56

Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Scr Gly Phc Thr Phc Scr Ser Tyr

20 25 30

Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser Tyr Thr Tyr Tyr Pro Asp Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Gln Thr Thr Met Thr Tyr Phe Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr 100 105 110

Leu Val Thr Val Ser Ser

<210> 57

<211> 411

<212> DNA

<213> Mus musculus

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58).. (411)

<400> 57

atg aac ttc ggg ctc agc ttg att ttc ctt gcc ctc att tta aaa ggt 48

Met	Asn	Phe	Gly	Leu	Ser	Leu	Ile	Phe	Leu	Ala	Leu	Ile	Leu	Lys	Gly	
				-15					-10					-5		
gtc	cag	tgt	gag	gtg	caa	ctg	gtg	gag	tct	ggg	gga	gac	tta	gtg	aag	96
Val	Gln	Cys	Glu	Val	Gln	Leu	Val	Glu	Ser	Gly	Gly	Asp	Leu	Val	Lys	
		-1	1				5					10				
cct	gga	ggg	tcc	ctg	aaa	ctc	tcc	tgt	gca	gcc	tct	gga	ttc	act	ttc	144
Pro	Gly	Gly	Ser	Leu	Lys	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	
	15					20					25					
agt	agc	tat	ggc	atg	tct	tgg	att	cgc	cag	act	cca	gac	aag	agg	ctg	192
Ser	Ser	Tyr	Gly	Met	Ser	Trp	Ile	Arg	Gln	Thr	Pro	Asp	Lys	Arg	Leu	
30					35					40					45	
gag	tgg	gtc	gca	acc	att	agt	agt	ggt	ggt	agt	tac	acc	tac	tat	cca	240
Glu	Trp	Val	Λla	Thr	Ile	Ser	Ser	Gly	Gly	Ser	Tyr	Thr	Tyr	Tyr	Pro	
				50					55					60		
gac	agt	gtg	aag	ggg	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	aat	gcc	aag	aac	288
Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ala	Lys	Asn	
			65					70					<b>7</b> 5			
acc	cta	tac	ctg	caa	atg	agc	agt	ctg	aag	tct	gag	gac	aca	gcc	atg	336
Thr	Leu	Tyr	Leu	Gln	Met	Ser	Ser	Leu	Lys	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	Met	
		80					85					90				
ttt	tac	tgt	gca	aga	cag	act	act	atg	act	tac	ttt	gct	tac	tgg	ggc	384
Phe	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gln	Thr	Thr	Met	Thr	Tyr	Phe	Ala	Tyr	Trp	Gly	
	95					100					105					
caa	ggg	act	ctg	gtc	act	gtc	tct	gca								411
Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ala								
110					115											

<210> 58

⟨211⟩ 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58).. (411)

<400> 58

30

atg ggg ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt 48 Met Gly Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly -15 -10 -5

gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag 96 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln

-1 1 5 10

cct ggg agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc acc ttc 144
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe

15 20 25

35

agt agc tat ggc atg tct tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192 Ser Ser Tyr Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu

gag tgg gtg gca acc att agt agt ggt ggt agt tac acc tac tat cca 240 Glu Trp Val Ala Thr Ile Ser Ser Gly Gly Ser Tyr Thr Tyr Tyr Pro

50 55 60

40

45

gac agt gtg aag ggg cga ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac 288 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn

> 65 70 75

acg ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gct gag gac acg gct gtg 336

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val

85

tat tac tgt gcg aga cag act act atg act tac ttt gct tac tgg ggc

90

105

384

Tyr Tyr Cys Ala Arg Gln Thr Thr Met Thr Tyr Phe Ala Tyr Trp Gly

100

cag gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca 411

Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

110 115

<210> 59

95

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

80

<400> 59

Lys Ala Ser Gln Asp Val Asn Thr Ala Val Ala

1 5 10

<210> 60

<211> 7

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 60

Ser Ala Ser Asn Arg Tyr Thr

5

1

<210> 61

<211> 9

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$  Homo sapiens

<400> 61

Gln Gln His Tyr Ser Thr Pro Phe Thr

1

5

<210> 62

<211> 5

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 62

Pro Tyr Trp Met Gln

1

5

<210> 63

<211> 16

<212> PRT

<213≻ Homo sapiens

<400> 63

Ser Ile Phe Gly Asp Gly Asp Thr Arg Tyr Ser Gln Lys Phe Lys Gly

1

5

10

15

<210> 64

<211> 11

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 64

Gly Leu Arg Arg Gly Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr

1

5

10

<210> 65

<211> 411

<212> DNA

<213 Mus musculus

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58).. (411)

<400> 65

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48

Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly

-15 -10 -5

tet tte tee caa ett gig ete aet eag tea tet tea gee tet tie tee 96

Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Ser Ser Ala Ser Phe Ser

-1 1 5 10

ctg gga gcc tca gca aaa ctc acg tgc acc ttg agt agt cag cac agt 144

Leu Gly Ala Ser Ala Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser

15 20 25 acg tac acc att gaa tgg tat cag caa cag cca ctc aag cct cct aag 192 Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Leu Lys Pro Pro Lys 30 35 40 tat gtg atg gat ctt aag caa gat gga agc cac agc aca ggt gat ggg 240 Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly 50 55 att cct gat cgc ttc tct gga tcc agc tct ggt gct gat cgc tac ctt 288 Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Gly Ala Asp Arg Tyr Leu 65 70 75 agc att tcc aac atc cag cca gaa gat gaa gca atg tac atc tgt ggt 336 Ser Ile Ser Asn Ile Gln Pro Glu Asp Glu Ala Met Tyr Ile Cys Gly 80 85 90 gtg ggt gat aca att aag gaa caa ttt gtg tat gtt ttc ggc ggt ggg 384 Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly 95 100 105 acc aag gtc act gtc cta ggt cag ccc 411 Thr Lys Val Thr Val Leu Gly Gln Pro 110 115

<210> 66

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

⟨222⟩ (58)..(411)

<400≥ 66

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48 Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly -15-10tet tte tee cag ett gig eig act caa teg eee tet gee tet gee tee 96 Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser -11 5 10 ctg gga gcc tcg gtc aag ctc acc tgc acc ttg agt agt cag cac agt 144 Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser 15 20 25 acg tac acc att gaa tgg cat cag cag cag cca gag aag ggc cct cgg 192 Thr Tyr Thr Ile Glu Trp His Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arg 30 35 40 45 tac ttg atg aaa ctt aag caa gat gga agc cac agc aca ggt gat ggg 240 Tyr Leu Met Lys Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly 50 55 60 att cet gat ege tte tea gge tee age tet ggg get gag ege tae ete 288 Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu 65 70 75

acc atc tcc agc ctc cag tct gag gat gag gct gac tat tac tgt ggt 336
Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly

80 85 90

gtg ggt gat aca att aag gaa caa ttt gtg tac gtg ttc ggc gga ggg 384 Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly 95

acc aaa ctg acc gtc cta ggt cag ccc 411
Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro
110 115

<210> 67

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58)..(411)

<400> 67

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48 Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly -15 -10 -5

tct ttc tcc cag ctt gtg ctg act caa tcg ccc tct gcc tct gcc tcc 96 Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser

-1 1 5 10

ctg gga gcc tcg gtc aag ctc acc tgc acc ttg agt agt cag cac agt 144 Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser

15 20 25

acg tac acc att gaa tgg tat cag cag cag cca gag aag ggc cct aag 192 Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys

30 35 40 45 tac ctg atg gat ctt aag caa gat gga agc cac agc aca ggt gat ggg 240 Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly 50 60 att eet gat ege tte tea gge tee age tet ggg get gag ege tae ete 288 Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu 65 70 acc atc tcc agc ctc cag tct gag gat gag gct gac tat tac tgt ggt 336 Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly 80 85 90 gtg ggt gat aca att aag gaa caa ttt gtg tac gtg ttc ggc gga ggg 384 Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly 95 100 105 acc aaa ctg acc gtc cta ggc cag ccc 411 Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro 110 115

<210> 68

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58)...(411)

<400> 68																
atg	gcc	tgg	act	cct	ctc	ttc	ttc	ttc	ttt	gtt	ctt	cat	tgc	tca	ggt	48
Met	Ala	Trp	Thr	Pro	Leu	Phe	Phe	Phe	Phe	Val	Leu	His	Cys	Ser	Gly	
				-15					-10					-5		
tct	ttc	tcc	cag	ctt	gtg	ctg	act	caa	tcg	ccc	tct	gcc	tct	gcc	tcc	96
Ser	Phe	Ser	Gln	Leu	Val	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Ser	Ala	Ser	Ala	Ser	
		-1	1				5					10				
ctg	gga	gcc	tcg	gtc	aag	ctc	acc	tgc	acc	ttg	agt	agt	cag	cac	agt	144
Leu	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Leu	Thr	Cys	Thr	Leu	Ser	Ser	Gln	His	Ser	
	15					20					25					
acg	tac	acc	att	gaa	tgg	tat	cag	cag	cag	cca	gag	aag	ggc	cct	aag	192
Thr	Tyr	Thr	Ile	Glu	Trp	Tyr	Gln	Gln	Gln	Pro	Glu	Lys	Gly	Pro	Lys	
30					35					40					45	
tac	gtg	atg	gat	ctt	aag	caa	gat	gga	agc	cac	agc	aca	ggt	gat	ggg	240
Tyr	Val	Met	Asp	Leu	Lys	Gln	Asp	Gly	Ser	His	Ser	Thr	Gly	Asp	Gly	
				50					55					60		
att	cct	gat	cgc	ttc	tca	ggc	tcc	agc	tct	ggg	gct	gag	cgc	tac	ctc	288
Ile	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Glu	Arg	Tyr	Leu	
			65					70					75			
acc	atc	tcc	agc	ctc	cag	tct	gag	gat	gag	gct	gac	tat	tac	tgt	ggt	336
Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Ser	Glu	Asp	Glu	Ala	Asp	Tyr	Tyr	Cys	G1 y	
		80					85					90				
gtg	ggt	gat	aca	att	aag	gaa	caa	ttt	gtg	tac	gtg	ttc	ggc	gga	ggg	384
Val	Gly	Asp	Thr	Ile	Lys	Glu	Gln	Phe	Val	Tyr	Val	Phe	Gly	Gly	Gly	
	95					100					105					
acc	aaa	ctg	acc	gtc	cta	ggc	cag	ccc								411

Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

115

110

<210> 69

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58).. (411)

<400> 69

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48 Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly -15 -10 -5

tet tre tee cag ett gtg etg aet caa teg eee tet gee tee 96

-1 1 5 10

Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser

ctg gga gcc tcg gtc aag ctc acc tgc acc ttg agt agt cag cac agt 144

Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser

15 20 25

 $acg\ tac\ acc\ att\ gaa\ tgg\ tat\ cag\ cag\ cag\ cca\ gag\ aag\ ggc\ cct\ agg \qquad 192$ 

Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Arg

30 35 40 45

tac ctg atg gat ctt aag caa gat gga agc cac agc aca ggt gat ggg 240

Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly

50 55 60

att cct gat cgc ttc tca ggc tcc agc tct ggg gct gag cgc tac ctc 288

Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu

acc atc tcc agc ctc cag tct gag gat gag gct gac tat tac tgt ggt 336

70

75

Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly

80 85 90

gtg ggt gat aca att aag gaa caa ttt gtg tac gtg ttc ggc gga ggg 384

Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly

95 100 105

acc aaa ctg acc gtc cta ggc cag ccc 411

Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

110 115

65

<210> 70

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58).. (411)

<400> 70

atg gee tgg act cet etc tte tte tte ttt gtt ett cat tge tea ggt 48

Met	Ala	Trp	Thr	Pro	Leu	Phe	Phe	Phe	Phe	Val	Leu	His	Cys	Ser	Gly	
				-15					-10					-5		
tct	ttc	tcc	cag	ctt	gtg	ctg	act	caa	tcg	ссс	tct	gcc	tct	gcc	tcc	96
Ser	Phe	Ser	Gln	Leu	Val	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Ser	Ala	Ser	Ala	Ser	
		-1	1				5					10				
ctg	gga	gcc	tcg	gtc	aag	ctc	acc	tgc	acc	ttg	agt	agt	cag	cac	agt	144
Leu	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Leu	Thr	Cys	Thr	Leu	Ser	Ser	Gln	His	Ser	
	15					20					25					
acg	tac	acc	att	gaa	tgg	tat	cag	cag	cag	cca	gag	aag	ggc	cct	agg	192
Thr	Tyr	Thr	Ile	Glu	Trp	Tyr	Gln	Gln	Gln	Pro	Glu	Lys	Gly	Pro	Arg	
30					35					40					45	
tac	gtg	atg	gat	ctt	aag	caa	gat	gga	agc	cac	agc	aca	ggt	gat	ggg	240
Tyr	Val	Met	Asp	Leu	Lys	Gln	Asp	Gly	Ser	His	Ser	Thr	Gly	Asp	Gly	
				50					55					60		
att	cct	gat	cgc	ttc	tca	ggc	tcc	agc	tct	ggg	gct	gag	cgc	tac	ctc	288
Ile	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Glu	Arg	Tyr	Leu	
			65					70					75			
acc	atc	tcc	agc	ctc	cag	tct	gag	gat	gag	gct	gac	tat	tac	tgt	ggt	336
Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Ser	Glu	Asp	G1u	Ala	Asp	Tyr	Tyr	Cys	Gly	
		80					85					90				
gtg	ggt	gat	aca	att	aag	gaa	caa	ttt	gtg	tac	gtg	ttc	ggc	gga	ggg	384
Val	Gly	Asp	Thr	Ile	Lys	Glu	Gln	Phe	Val	Tyr	Val	Phe	Gly	Gly	Gly	
	95					100					105					
acc	aaa	ctg	acc	gtc	cta	ggc	cag	ccc								411
Thr	Lys	Leu	Thr	Val	Leu	Gly	Gln	Pro								
110					115											

<210> 71

⟨211⟩ 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat peptide

<222> (58).. (411)

<400> 71

30

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48
Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly

-10

-5

45

tct ttc tcc cag ctt gtg ctg act caa tcg ccc tct gcc tct gcc tcc 96 Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser

-1 1 5 10

ctg gga gcc tcg gtc aag ctc acc tgc acc ttg agt agt cag cac agt 144 Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser

15 20 25

35

-15

acg tac acc att gaa tgg tat cag cag cag cca gag aag ggc cct aag 192 Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys

tac ctg atg gat ctt aag caa gat gga agc cac agc aca ggt gat ggg 240

Tyr Leu Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly
50 55 60

40

att cct gat cgc ttc tca ggc tcc agc tct ggg gct gag cgc tac ctc 288

Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Scr Gly Ala Glu Arg Tyr Leu

65 70 75

acc atc tcc agc ctc cag tct gag gat gag gct gac tat atc tgt ggt 336

Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly

80 85 90

 $\begin{tabular}{ll} Val & Gly & Asp & Thr & Ile & Lys & Glu & Gln & Phe & Val & Tyr & Val & Phe & Gly & Gly \\ \end{tabular}$ 

95 100 105

acc aaa ctg acc gtc cta ggc cag ccc 411

Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

110 115

<210> 72

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58).. (411)

<400> 72

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48

Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly

-15 -10 -5

tet tie tee eag ett gig etg aet eaa teg eee tet gee tet gee tee 96

Ser	Phe	Ser	Gln	Leu	Val	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Ser	Ala	Ser	Ala	Ser	
		-1	l				5					10				
ctg	gga	gcc	tcg	gtc	aag	ctc	acc	tgc	acc	ttg	agt	agt	cag	cac	agt	144
Leu	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Leu	Thr	Cys	Thr	Leu	Ser	Ser	Gln	His	Ser	
	15					20					25					
acg	tac	acc	att	gaa	tgg	tat	cag	cag	cag	cca	gag	aag	ggc	cct	agg	192
Thr	Tyr	Thr	Ile	Glu	Trp	Tyr	Gln	Gln	Gln	Pro	Glu	Lys	Gly	Pro	Arg	
30					35					40					45	
tac	ctg	atg	gat	ctt	aag	caa	gat	gga	agc	cac	agc	aca	ggt	gat	ggg	240
Tyr	Leu	Met	Asp	Leu	Lys	Gln	Asp	Gly	Ser	His	Ser	Thr	Gly	Asp	Gly	
				50					<b>5</b> 5					60		
att	cct	gat	cgc	ttc	tca	ggc	tcc	agc	tct	ggg	gct	gag	cgc	tac	ctc	288
Ile	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Glu	Arg	Tyr	Leu	
			65					70					75			
acc	atc	tcc	agc	ctc	cag	tct	gag	gat	gag	gct	gac	tat	atc	tgt	ggt	336
Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Ser	Glu	Asp	Glu	Ala	Asp	Tyr	Ile	Cys	Gly	
		80					85					90				
gtg	ggt	gat	aca	att	aag	gaa	caa	ttt	gtg	tac	gtg	ttc	ggc	gga	ggg	384
Val	Gly	Asp	Thr	Ile	Lys	Glu	Gln	Phe	Val	Tyr	Val	Phe	Gly	Gly	Gly	
	95					100					105					
acc	aaa	ctg	acc	gtc	cta	ggc	cag	ccc								411
Thr	Lys	Leu	Thr	Val	Leu	Gly	Gln	Pro								
110					115											

<210≻ 73

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58)..(411)

<400> 73

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48
Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly

-15 -10 -5

tct ttc tcc cag ctt gtg ctg act caa tcg ccc tct gcc tct gcc tcc 96 Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser

-1 1 5 10

ctg gga gcc tcg gtc aag ctc acc tgc acc ttg agt agt cag cac agt 144 Leu Gly Ala Ser Val Lys Leu Thr Cys Thr Leu Ser Ser Gln His Ser

15 20 25

acg tac acc att gaa tgg tat cag cag cag cca gag aag ggc cct aag 192

Thr Tyr Thr Ile Glu Trp Tyr Gln Gln Gln Pro Glu Lys Gly Pro Lys

30 35 40 45

tac gtg atg gat ctt aag caa gat gga agc cac agc aca ggt gat ggg 240 Tyr Val Met Asp Leu Lys Gln Asp Gly Ser His Ser Thr Gly Asp Gly

50 55 60

att cct gat cgc ttc tca ggc tcc agc tct ggg gct gag cgc tac ctc 288

Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Ser Ser Gly Ala Glu Arg Tyr Leu

65 70 75

acc atc tcc agc ctc cag tct gag gat gag gct gac tat atc tgt ggt 336 Thr Ile Ser Ser Leu Gln Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Ile Cys Gly

80 85 90

gtg ggt gat aca att aag gaa caa ttt gtg tac gtg ttc ggc gga ggg 384

Val Gly Asp Thr Ile Lys Glu Gln Phe Val Tyr Val Phe Gly Gly Gly

95 100 105

acc aaa ctg acc gtc cta ggc cag ccc 411

Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

110 115

<210> 74

<211> 411

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

⟨222⟩ (1).. (411)

<220>

<221> mat\_peptide

<222> (58).. (411)

<400> 74

atg gcc tgg act cct ctc ttc ttc ttc ttt gtt ctt cat tgc tca ggt 48

Met Ala Trp Thr Pro Leu Phe Phe Phe Phe Val Leu His Cys Ser Gly

-15 -10 -5

tet tie tee eag ett gig eig act eaa teg eee tet gee tee 96

Ser Phe Ser Gln Leu Val Leu Thr Gln Ser Pro Ser Ala Ser Ala Ser

-1 1 5 10

ctg gga gcc tcg gtc aag ctc acc tgc acc ttg agt agt cag cac agt 144

PCT/JP99/03433 WO 00/00219

Leu	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Leu	Thr	Cys	Thr	Leu	Ser	Ser	Gln	His	Ser	
	15					20					25					
acg	tac	acc	att	gaa	tgg	tat	cag	cag	cag	cca	gag	aag	ggc	cct	agg	192
Thr	Tyr	Thr	Ile	Glu	Trp	Tyr	Gln	Gln	Gln	Pro	Glu	Lys	Gly	Pro	Arg	
30					35					40					45	
tac	gtg	atg	gat	ctt	aag	caa	gat	gga	agc	cac	agc	aca	ggt	gat	ggg	240
Tyr	Val	Met	Asp	Leu	Lys	Gln	Asp	Gly	Ser	His	Ser	Thr	Gly	Asp	Gly	
				50					55					60		
att	cct	gat	cgc	ttc	tca	ggc	tcc	agc	tct	ggg	gct	gag	cgc	tac	ctc	288
Ile	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Glu	Arg	Tyr	Leu	
			65					70					<b>7</b> 5			
acc	atc	tcc	agc	ctc	cag	tct	gag	gat	gag	gct	gac	tat	atc	tgt	ggt	336
Thr	Ile	Ser	Ser	Leu	Gln	Ser	Glu	Asp	Glu	Ala	Asp	Tyr	Ile	Cys	Gly	
		80					85					90				
gtg	ggt	gat	aca	att	aag	gaa	caa	ttt	gtg	tac	gtg	ttc	ggc	gga	ggg	384
Val	G1 y	Asp	Thr	Ile	Lys	Glu	Gln	Phe	Val	Tyr	Val	Phe	Gly	Gly	Gly	
	95					100					105					
acc	aaa	ctg	acc	gtc	cta	ggc	cag	ccc								411
Thr	Lys	Leu	Thr	Val	Leu	Gly	Gln	Pro								
110					115											
721	05 7	5														

<210> 75

<211> 34

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$  Homo sapiens

<400> 75

Ala Val Ser Glu His Gln Leu Leu His Asp Lys Gly Lys Ser Ile Gln 10 1 5 15

Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe Leu His His Leu Ile Ala Glu Ile His 20 25 30

Thr Ala

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/03433

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 A61K45/00, 39/395 // C07K16	5/18, 16/46, C12N15/62,	5/16, C12P21/08						
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
	S SEARCHED								
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl <sup>6</sup> A61K45/00, 39/395 // C07K16/18, 16/46, C12N15/62, 5/16, C12P21/08								
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched								
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), DDBJ								
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.						
х	Rosen, H. et al., The Effect of PTH Antagonist  BIM-44002 on Serum Calcium and PHT Levels in  Hypercalcemic Hyperparathyroid Patients, Calcif.  Tissue Int. 1997, Vol. 61, No. 6, pp.455-459,  Abstract, Discussion								
x	JP, 7-165790, A (Tonen Corp. 27 June, 1995 (27. 06. 95), Claims; Par. Nos. [0008], [ (Family: none)	1, 2, 8							
х	JP, 5-509098, A (The Regents California), 16 December, 1993 (16. 12. 9 Claims; page 5, lower right page 6, upper left column, lin column, line 16 to lower rig & WO, 92/00753, A1 & EP, 5	1, 2, 8							
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.							
"A" docume consider "E" earlier "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume the price.	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed  actual completion of the international search eptember, 1999 (06.09.99)	considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination							
	nailing address of the ISA/	Authorized officer							
	nese Patent Office								
Facsimile N	0.	Telephone No.							

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP99/03433

	PC1/UP	99/03433
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
х	JP, 4-228089, A (Kaneka Corp.), 18 August, 1992 (18. 08. 92), Abstract; Claims; Par. Nos. [0010] to [0020] (Family: none)	1, 3-8
х	WO, 98/13388, A1 (Chugai Pharmaceutical Co., Ltd.), 2 April, 1998 (02. 04. 98), Page 10, lines 4 to 13, page 80, line 9 to page 83, line 16; page 86, Example 9 to page 95, last line (Family: none)	1, 3-8
Y	OLSTAD, O.K et al., "Expression and Characterization of a Recombinant Human Parathyroid Hormone Partial Agonist With Antagonisit Properties:Gly-hPTH(-1→+84), Peptides, 1995, Vol. 16, No. 6, pp.1031-1037, Reference as a whole	1, 2, 8
Y	Roubini, Eliahu et al., Synthesis of Fully Active Biotinylated Analogues of Parathyroid Hormone and Parathyroid Hormane-Related Protein as Tools for the Characterization of Parathyloid Hormone Receptors., Biochemistry, 1992, Vol. 31, pp.4026-4033, ABSTRACT, Page 4032, right column, lines 43 to 56	1, 2, 8

## 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/03433

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>e</sup> A61K45/00, 39/395//C07K16/18, 16/46, C12N15/62, 5/16, C12P21/08

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl\* A61K45/00, 39/395//C07K16/18, 16/46, C12N15/62,
5/16, C12P21/08

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), DDBJ

C. 関連すると認められる文献							
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号					
X	Rosen, H. et al, The Effect of PTH Antagonist BIM-44002 on Serum Calcium and PTH Levels in Hypercalcemic Hyperparathyroid Patients, Calcif. Tissue Int. 1997, Vol.61, No.6, pp. 455-459, Abstract, Discussion	1, 2, 8					
Х	JP, 7-165790, A (東燃株式会社) 27.6月. 1995 (27.06.95) 特許請求の範囲、【0008】、 【0009】及び【0037】、ファミリーなし	1, 2, 8					

## X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 、
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

06.09.99

国際調査報告の発送日

1 4.09.9**9** 

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 対頁 コニー ?/吉



C | 9284

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

国際出願番号 PCT/JP99/03433

		<u> </u>	<u> </u>
C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP, 5-509098, A(ザ リージ バーシティー オブ カリフオルニア) 1 (16.12.93)特許請求の範囲、第 -第6ページ左上欄第2行、第8ページ左 終行 &WO, 92/00753, A1&EP,	6.12月.1993 55ページ右下欄第16行 E下欄第16行-右下欄最	1, 2, 8
X	JP, 4-228089, A (鐘淵化学工8月, 1992 (18, 08, 92) 【要囲】及び【0010】~【0020】、フ	寝約】、【特許請求の範	1, 3-8
X	WO, 98/13388, A1 (中外製薬 1998 (02.04.98) 第10ペー ページ第9行-第83ページ第16行、第 95ページ最終行、ファミリーなし	孫株式会社)02.4月. -ジ第4-13行、第80 §86ページ実施例9-第	1, 3-8
Y	OLSTAD, O.K et al, Expression and Chara Reconbinant Human Parathyroid Hormone Antagonisit Properties:Gly-hPTH(-1→+8 Vol.16, No.6, pp.1031-1037, 文献全体	Partial Agonist With	1, 2, 8
Y	Roubini, Eliahu et al, Synthesis of Ful Analogues of Parathyroid Hormone and Related Protein as Tools for the Chara Parathyloid Hormone Receptors., Bioche pp. 4026-4033, ABSTRACT, 第4032ペー	Parathyroid Hormane- acterization of emistry, 1992, Vol.31,	1, 2, 8
		111	

国際調査報告